### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-184435

(43) Date of publication of application: 01.07.1992

(51)Int.CI.

603C 7/36 603C 7/305

(21)Application number: 02-314526

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

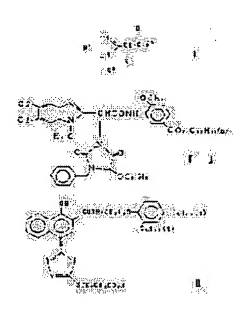
20.11.1990

(72)Inventor: OBAYASHI KEIJI

# (54) SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL AND PROCESSING METHOD THEREFOR

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain high color developing property and to suppress changes in photographic properties at the time of continuous processing by incorporating a specified coupler and a compdireleasing a bleaching. accelerator or a precursor thereof by a reaction with the oxidized body of an arom. prim. amine developing agent. CONSTITUTION: A coupler represented by formula I and a compd. releasing a bleaching accelerator or a precursor thereof by a reaction with the oxidized body of an arom. prim. amine developing agent are incorporated into a silver halide color photographic sensitive material with a silver halide emulsion layer on the base. In the formula I, R1 is a group of nonmetallic atoms required to form a 5-membered unsatd. hetero ring, R2 is H, etc., R3 is alkyl, etc., and X is a group releasable at the time of a reaction with the oxidized body of an arom, prim, amine developing agent. A concrete example of the coupler represented by the formula I is represented by formula I-1 and that of the compd. releasing a bleaching



accelerator by formula II. Superior graininess and sharpness are reduced and changes in photographic properties at the time of continuous processing can be suppressed.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

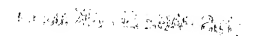
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

## BEST AVAILABLE COPY



[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑱ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-184435

神奈川県南足柄市中沼210番地

Solution Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)7月1日

G 03 C 7/36 7/305

7915-2H 7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全80頁)

SD発明の名称 ハロ

ハロゲン化銀カラー写真感光材料及びその処理方法

②特 顧 平2-314526

②出 願 平2(1990)11月20日

**@発明者 御林** 

厚 司

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

社内

⑦出 願 人 富士写真フイルム株式

会社

明細書の浄杏(内容に変更なし)

明和書

1. 発明の名称 ハロケン化協カラー写真感光 材料及びその処理方法。

#### 2. 特許請求の範囲

(1) 支持体上に、少なくとも1層のハロゲン化銀 乳剤層を設けたハロゲン化銀カラー写真感光材料 が、下記一般式(1) で表わされるカプラー及び 芳香株第1級アミン現像聚酸化体との反応により 源白促進剤もしくはその前駆体を放出する化合物 を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー 写真感光材料。

一般式 (1)

(式中R'は N 残基とともに 5 員の

不飽和復素環を形成するのに必要な非金属原子群

を表わし、R\* は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基もしくは複素競 基を表わし、R\* はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、アルコキシ基、アリー

ルオキシ藻、ヘテロ魔オキシ荟もしくは-N< R

を表わし、R・およびR・はそれぞれ独立に水素 原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基 芳香族基もしくは複素環基を表わし、Xは芳香族 一級アミン現像主変の酸化体と反応したとき離脱 し得る基を表わす。)

(2) 下記一般式 (S-1) 及び/または (S-1) で表わされる化合物を含有することを特徴とする 請求項 (1) のハロゲン化級カラー写真感光材料。

- 般式 (S-1) 1

(式中、X」およびX」は酸素原子または一NH基、R」およびR」は水素原子、アシル芯または運換基を有してもよい炭化水素残基、R」およびR」は水素原子、水酸基、運換基を有してもよい炭化水素残基を有してもよい炭化水素残基を有してもよい炭化水素残器を有してもよい炭化水素残器を有してもよいであることはない。を良飽和炭素環体を形成してもよい。ただなく、またX」およびX」がともに環境基を有してもよいアミノ基以外の基であるときまたはR」が連結して5~6員飽和炭素環体を形成するときにはR」が連結して5~6員飽和炭素環体を形成するときにはR」が連結して5~6員飽和炭素環体を形成するときにはR」が連結して5~6員飽和炭素環体を形成するときにはR」が連結して5~6員飽和炭素環体を形成するときにはR」が連結して5~6員飽和炭素環体を形成する。)

#### 一般式 (S-I)

光材料の経時保存性を改良するハロゲン化銀カラー - 写真感光材料であって、抜ハロゲン化銀カラー 写真感光材料の迅速処理に関するものである。 (従来の技術)

ハロゲン化版カラー写真感光材料(以下、単に感光材料と略称する)、特に攝影用カラー感材においては、高感度で画質(鮮鋭度、粒状性、色再見性など)に優れ、安定した写真性能が得られ、かつ処理後の画像堅牢性に優れた感光材料が強く

被色法カラー写真においては、カラー写真画像 を形成するイエローカプラーとしては一般に活性 メチレン (メチン) 基を有するアシルアセトアニ リド型カプラーが知られている。しかしながら、 これらカプラーから形成される色素は発色調度が 低く、また色素形成速度も小さいという欠点を有 している。

特に、これらカブラーをいわゆる現像抑制剂放出 (DIR) カブラーとして使用する場合には低活であるために多量使用しなければならず、色像

(3) 請求項(1) または(2) に記載のハロケン 化銀カラー写真感光材料を、発色現像処理工程終 了後の全処理時間が3分15秒以内の現像処理を することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感 光材料の処理方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料及び その処理方法に関するものである。より詳しくは 写真性、質質、撮影鉄発色現像処理までの間の感

堅牢性、色相、製造コスト等が問題になっていた。

上記欠点を改良する目的で、イエローカブラーとして特別平1~233452号、現像抑制剂放出型を含めた機能性イエローカブラーとして特別昭51~104825号のアゾリルアセテート型カプラー、特別昭52~82423号、特別平1~23345日及び同2~28645号等にアゾリルアセトアニリド型カブラーが提案され、あるいは米国特許第3.632.345号には本発明のカブラーと類似のカブラーが記載され、提案されている。

しかし、これらのカプラーにおいても色素形成 速度や色像の整牢性が十分なものでなかったり、 画質や写真性が十分でないという問題のあること が明らかになって来た。

一方、当業界においては、処理の迅速化、即ち、 処理の所要時間の短縮が強く求められており、特 に処理時間の半分近くを占める敷银工程の短縮は 大きな課題となっている。

従来、脱級工程を迅速化する手段として、ドイ

#### **铸開平4-184435(3)**

ツ特件第866.605号明知書に記載されている、アミノボリカルボン故第2鉄措塩とチオ硫酸塩を1液に合有せしめた源白定著液が知られている。しかしながらこの場合には、元来、酸化力(漂白力)の翳いアミノボリカルボン酸第2鉄錯塩を、退元力を有するチオ硫酸塩と共存させるので、その源白力は零しく弱まり、特に高感度、高級量の撮影用カラー感光材料に対し、十分な脱銀せしめるのは極めて困難であって実用に供し得ないという欠点があった。

これに対し、漂白力を高める方法として、種々の漂白促進剤を漂白谷や漂白定着浴成いはこれらの前浴に添加する方法が提案されている。このような漂白促進剤は、例えば、未国特許第3.893.858号明細書、英国特許第1138842号明細書、特閒昭53-141623号公報に記載されている如き種々のメルカプト化合物、特開昭53-95630号公報に記載されている如き・アンリン

ン化銀又は漂白反応により生成されるハロゲン化 銀と難溶性の銀塩を形成し、定着剤により可溶化 されず、足者不良の状態になることがある。

さらに、漂白定着能を有する処理浴を用い、補 先を行ないながら、連続的に処理を行なう方法に おいては、城源白定者浴中に銀イオンが蓄積され る。この銀イオンは抜メルカプト化合物と難溶性 の銀塩を形成し、特に補充量を低減した処理にお いては定着剤により可溶化されず、定者不良の状 能は益々大きくなる。

以上のように譲合裕、譲合定署浴又はこれらの 前浴に議合促進剤を使用することには多くの制限 があった。

上述に加え、前記の課日促進期であるメルカプト化合物又はそれらの前駆体を感光材料中に存在させて処理する方法も知られている。しかしなから該メルカプト化合物を感光材料に含有させた場合には、写真性への影響が大きいこと及び感光材料中の未現像部のハロゲン化ほと該メルカプト化合物が資格性塩を形成することなどの理由で、こ

ン誘導体、特別昭53-94927号公報に記載されている知きイソチオ尿素誘導体、特公昭45-8506号公報、特公昭49-26586号公報に記載されている知きチオ尿素誘導体、特別昭49-42349号公報に記載されている如きチオアミド化合物、特別昭55-26506号公報に記載されている如きジチオカルバミン設塩類、米国特許第4552834号明細書に記載されている如きアリーレンジアミン化合物等である。

これらの譲臼促進剤の中には、確かに額臼促進 結果を示すものがあるが、高価であったり又譲臼 能を有する浴中での安定性が不十分であったり、 更には譲臼促進効果自体がまだ不十分であったり して、実用性の面において満足できるまでに至っ ていない。

また前述の種々の調白促進剤を課白俗、源白定 着俗あるいはこれらの前俗に合有させて処理を行 ない、しかも設源白促送剤がメルカプト基を有す る化合物である場合には、これらのメルカプト化 合物が応光材料の乳剤層において未現像のハロゲ

の方法にも多くの問題点がある。

これに対して、リサーチ・ディスクロージャー liea Mo 2 4 2 4 1 号、同1 1 4 4 9 号及び特別昭 6 1 - 2 0 1 2 4 7 号明昭書には、海白促進化合物放出型カブラーに関する記載がある。

確かにこれらのカプラーの使用は上述の問題点や漂白促進効果の改良はある程度認められるが、特に、発色現像処理後の脱級工程の処理時間を短縮した迅速処理の場合には、漂白・脱級効果は十分とは言えず色再現上問題になることが明らかになった。

更に、迅速処理に加えて、低補充量の連続処理 を行うとき、この脱級性は悪化し実用化を益々困 難なものとしている。

もう1つには、これら譲臼促進剤放出化合物を 感光材料に含有させた場合には、発色現像処理で 放出される領白促進剤がハロゲン化銀に作用して 写真性能を変動させたり、感光材料の額中から溶 出した源白促進剤が処理液中に蓄積し、連続処理 時に後続の感光材料に作用し、写真性能、源白、 設家に影響を与える。特に、迅速処理に加えて、 低補完量の連続処理を行うときこの影響はますま す大きくなるという問題が生じてきた。

#### (発明が解決しようとする課題)

・従って、本発明の目的の第1は散銀性を改良することにより画質を良化し、かつ高い発色性と連続処理時の写真性変動が小さい感光材料を提供することにある。第2は感光材料の発色現像処理前の経時安定性を改良した感光材料を提供することにある。第3は上述の目的を建成するとともに処理時間の短縮された迅速処理方法を提供することにある。

#### (課題を解決するための手段)

本発明の上記目的は、支持体上に少なくとも1 層のハロゲン化銀乳剤層を設けたハロゲン化銀カラー写真感光材料が、下記一般式(I)で表わされるカプラー及び芳香族第1級アミン現像薬酸化体との反応により漂白促進剤もしくはその前駆体を放出する化合物を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料によって達成でき

#### し得る基を表わす。)

さらに、抜ハロゲン化銀カラー写真感光材料に次の一般式(S-1)及び/または(S-2)で表わされる化合物を含有し、これら感光材料を発色現像処理工程終了後の処理の全処理時間が3分15秒以内の現像処理を行うことによってより確実に達成できることが見出された。

#### 一般式 (S-1)

(式中、XI およびXI は酸素原子または一NH基、RIIおよびRIIは水素原子、アシル基または置換基を有してもよい炭化水素残基、RIIおよびRIIAは水素原子、水酸基、環境基を有してもよい炭化水素残基または一OR基(Rは置換基を有してもよい炭化水素残基)を表わし、RIIAとRIIAは連結して5

た。

#### 一般式(1)

不飽和複素環を形成するのに必要な非金属原子群を表わし、R\*は水素原子、アルキル基、アルケニル基、芳香族基もしくは複素度基を表わし、R\*はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、アルコキシ基、ヘテロ魔オキシ基もしくは一N<R\*を変わし、R\*およびR\*はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基芳香族基もしくは複素環路を表わし、Xは芳香族

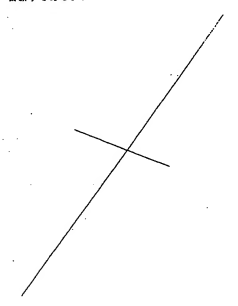
~ 6 員飽和炭素理核を形成してもよい。ただしR1.およびR1.は水酸化メチル基であることはなく、またX. およびX1. がともに酸素原子であってしかもR1.およびR1.がともに複換基を有してもよいアミノ基以外の基であるときまたはR1.1とR1.が連結して5~6 員飽和炭素環核を形成するときにはR1.およびR1.の少なくとも1つは水素原子である。)

#### 一般式 (S-I)

(式中、X:およびX:は酸素原子または一 NH基、R:およびR:は水素原子、アシル基ま たは置換器を有してもよい炭化水素残器、R:は 置換器を有してもよいイミノ基または置換器を有 してもよい炭化水素残器を表わず。ただしR:。お よびR:は水酸化メチル器であることはなく、ま

#### 特別平4-184435(5)

た X 。および X 。 がともに酸素原子であってしか も R 。 が置換器を有してもよい炭化水素残器であるときには R 。 まおよび R 。 の少なくとも 1 つは水素原子である。)



以下に本発明に用いる一般式 ( i ) で扱わされるカプラーについて詳しく述べる。

共に 5 員の不飽和復業度を形成するのに必要な非金属原子群を表わすが、 R N で示される復

上記復素環としては、下記一般式 (A) および (B) で表わされるものが特に好ましい。



一般式(A) および(B) においてR\*は一般 式(I) におけるR\*と問義であり、一般式(B) においてY. 乙はそれぞれ独立に炭素原子もしく は皮素原子を表わす。尚、一般式(A) および (B) で表わされる複素環は、置換差を有してい てもよい。

一般式(I)においてR<sup>®</sup>、R<sup>®</sup>、R<sup>®</sup> およびR<sup>®</sup>で表わされるアルキル蓋としては炭素数1~30であり、特に1~20が好ましく、直頭または分岐、風伏または環状のいずれであってもよく、たとえば、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、イソフミル、2~エチルヘキシル、ドデシル、シクロヘキシルなどが挙げられるが、これらは更に風換されていてもよい。

一般式(I)においてR<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup> および R<sup>3</sup> で表わされるアルケニル差としては炭素数 I ~30であり、特に1~20が好ましく、類状または環状のいずれであってもよく、たとえばビニル、アリル、1-メチルビニル、1-シクロペンテニル、1-シクロペキセニルなどが挙げられるが、これらは更に優換されていてもよい。

一般式 (I) において R\*、 R\* 、 R\* および R\* で表わされるアルキニル基としては炭素数 1 ~30 であり、特に 1 ~20 が好ましく、たとえばエチニル、1 ~プロピニル、3.3 ~ ジメチル ~1 ~ブチニルなどが挙げられるが、これらは更に置換されていてもよい。

一般式 (I) において R\*、 R\*、 R\* および R\* で表わされる芳香族基としては炭素数 6~2 0 であり、特に 6~1 0 が好ましく、たとえばフェニル、ナフチル、アントラセニルなどが挙げられるが、これらは更に関映されていてもよい。

一般式 (I) において R\*、 R\*、 R\* および R\* で表わされる復業療蓋としては、5~7 負現 が好ましく、復業原子としては定業、酸素および 就黄原子が好ましく、炭素数は1~1 0 が好まし く、たとえば2ーフリル、2-チエニル、2-ビリジル、2-ビリミジル、2-イミダブリル、2 - (1,3-オキサブリル)などが挙げられるが、 これらは更に度換されていても良い。

一般式 ( I ) において R " で表わされる アルコキシ基は - O - R " で表わされ、ここで R " は アルキル 基、アルケニル 基もしくは アルキニル 基を表わし、これらは前述の アルキル 基、アルケニル 基および アルキニル 基と同義であり、 たとえばメトキシ、エトキシ、プロビルオキシ、イソプロビルオキシ、イソアミルオキシ、 2 - エチルヘキシルオキシ、ラウリルオキシ、アリルオキシ、シクロヘキシルオキシ、ビニルオキシ、エチニルオキシなどが挙げられるが、更にこれらは 置換されていても良い。

一般式 (1) においてR<sup>2</sup> で表わされるアリールオキシ基は-O-R<sup>22</sup>で扱わされ、ここでR<sup>22</sup> は前述の芳香族基と同様であり、たとえばフェノキシ、1-ナフトキシ、2-ナフトキシ、1-アンスリルオキシ、9-アンスリルオキシなどが挙

- NR''SO, NR''R'', - NR''CO, R'', - NR''SO, R'', - CONR''R'',

-COR", -CO, R", -SO, R"R",

-.SO, R'', -SOR'', -SR'',

- S i R 11 R 12 R 12 . - S O . N H C O R 11 .

- SO, NHCO, R'', - CONHCOR'',

- CONHSO, R'', - CONHSO, NR''R''.

 げられるが、更にこれらは旋換されていても良い。

一般式(1)においてR<sup>3</sup>で表わされる資素環オキシ蒸は-O-R<sup>33</sup>で表わされ、ここでR<sup>33</sup>は前述の復素環塞と同葉であり、たとえば2-フリルオキシ、2-ビリミジルオキシ、2-ビリミジルオキシ、2-ビリミジルオキシ、2-イミダブリルオキシ、2-(1、3-オキサブリル)オキシなどが挙げられるが、更にこれらは置換されていても良い。

秩)、アルキニル基(R'~R'で表わされるアルキニル基と同秩)、芳香族基(R'~R'で表わされる芳香族基と同秩)もしくは读素環基(R'~R'で表わされる茂素環塞と同義)を表わす。

一般式(1)においてR°として好ましいもの

 $\mathbf{t} - \mathbf{N} < \frac{\mathbf{R}^{\,\prime}}{\mathbf{R}^{\,\prime}}$  であり、特に好ましいものは

- N H - R ' である。

一般式 (I) においてR'が一NH-R'で表 わされるとき、R'として好ましいものは芳香族 基であり、特に好ましいものはフェニル基である。

一般式(I)においてXは芳香族第1級アミン 発色現像主薬の酸化体との反応により離脱し得る 萎であるが、数カプラーをDIRカプラー等の写 取的有用差数出カプラーとして用いる場合には、 Xとして写真的有用差もしくはそのプレカーサー としての性質を兼ね備えたものを用いるべきであ

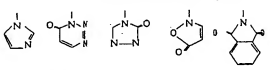
一般式 ( | ) で示されるカブラーを写真的有用 基放出カブラーとして用いない場合、Xは下記ー 投式(Ⅱ)または(Ⅲ)で表わされる基であるこ とが望ましい。

一般式(I) 一般式(缸)

一般式(II)において、R は活性点に結合し た空素原子と共に5または6員環を形成するに必 要な非金属原子群を表わすが、一般式(Ⅱ)で表 わされる複素環骨格の具体例としては下記のもの

芳香族基(好ましくは炭素数-6~10、たとえば フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル)または 複素環基(好ましくは炭素数!~10、たとえば 2-フリル、2-チエニル、2-ピロリル、3-ピラゾリル、2-イミダゾリル、2-ピリジル、 2- (1, 3-オキサゾリル)、2-ピリミジル) を表わすが、好ましいものは芳香族基であり、更 に好ましくはフェニル基である。R1は腹々の間 換基を有していても良く、置換基の例としては、 一般式 (1) におけるR! ~R! 、R!!~R!!お よび一般式(A)、(B)の置換基として列記し たと同様のものを挙げることができる。

一般式(1)で示されるカブラーは写真的有用 基故出力プラーとして用いるのに適しているが、 DJRカプラーとして用いるのに最も適している。 抜カプラーをDIRカプラーとして用いる場合、 一般式(1)において好ましくはXは、カプラー 残基Aと結合した形で下記一般式(V)で示される。



これら復業環骨格のうち特に好ましいものは、 下記一般式 (N) で示されるものである。ここで R・は5員復業環を形成するのに必要な非金属原 子群を表わす。

これらの復素環の窒素原子、炭素原子は置換基 を有していても良く、置换基の例としては、一般 式 (1) におけるR! ~R\*、R\*!~R\*\*および 一般式(A)、(B)の置換器として列記したと 同様のものを挙げることができる。

一枝式(II)において、R「はアルキル基(好 ましくは炭素数1~20、たとえばメチル、エチ ル、プロピル、t-ブチル、イソアミル、アリル). 、

一般式 (V) においてAは一般式 (1) におい てXを除いたカプラー成分を扱わし、Pは現像算 制作用を示す化合物の基本部分を表わし、カプラ ーのカップリング位と直接(a=0のとき)また は連結基し! を介して (a=1のとき) 結合され

一般式(V)においてQは連結基し"を介して Pと結合し、Pの現像抑制作用を発現させる重換。 差を表わし、L゚で表わされる連結基は現像液中 で切断される化学結合を含むものである。

一般式 (V) においてaは D. lまたは 2 を表 わし、aが2のときL'は同じものまたは異なる ものを表わし、bは0~2の整数を表わすが好ま しくは1もしくは2でありbが2を表わすとき、 L\* Qはそれぞれ同一でも異なっていてもよい。

一般式(V)で示されるカプラーは、発色現像 素の酸化生成物とカップリングした後、

● P - (L¹ - Q) 。または

● L \* - P - (L \* - Q)。を数出する。後者 はただちにし! がはずれロP-(し゚ーQ)。と なる。

● P ー (L¹ ー Q)、は現像抑制作用を示しながら感光層を拡散し、一部発色現像処理液中に流出する。処理液中に流出した● P ー (L¹ ー Q)、はL¹ に含まれる化学結合部分において速やかに分解し、すなわちPとQの連結が切断されて現像抑制性の小さいPに水溶性基のついた化合物が現像液中に残ることになり現像抑制作用は実質的に消失する。

審検されず、処理液を繰り返し再利用することが可能となるばかりでなく、感光材料中に充分な量のDIRカプラーを含ませることが可能となった。 Pで表わされる現体抑制剤の基本部分としては、 二価の含定素質業環塞又は含定素復素環チオ基があり、複素環チオ基としては例えばテトラゾリルチオ基、ペンズイミダ

ゾリルチオ基、ペンズオキサゾリルチオ基、チア

ジアゾリルチオ苺、オキサジアゾリルチオ苺、ト リアゾリルチオ苺、イミダゾリルチオ苺などが挙

結局、処理液中に、現像抑制性をもつ化合物は

$$A - (L'). - S \xrightarrow{N} (L' - Q).$$

$$V - (\Gamma_i)^* - N \underbrace{\stackrel{N}{\downarrow}}_{N} \underbrace{\stackrel{X_i}{\downarrow}}_{\Gamma_i} (\Gamma_i - \delta) ,$$

げられる。一般式(V)においてその具体例を  $A-(L^1)$ 。一番および $-(L^2-Q)$  、 基の電 換位属とともに次に示す。

$$A-(L')$$
.  $-S \stackrel{N}{\swarrow} X'$ 

$$V - (\Gamma_i) \cdot - S \xrightarrow{M}_{X_i} (\Gamma_i - \delta) \cdot$$

ただし上式において、X¹で表わされる電板基は一般式(V)においてはPの部分に含まれるものであり、好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルケニル基、アルカンアミド茶、アルケンアミド基、アルコキシ基、スルホンアミド基又は芳香族基を表わす。

一般式(V)においてQで扱わされる基の例と しては、アルキル法、シクロアルキル基、アルケ ニル基、シクロアルケニル基、芳香族基、アラル キル基又は笹素環基が挙げられる。

一般式 (V) においてし<sup>1</sup> で表わされる連結基 としてはたとえば次に示すものがあげられる。 A およびP- (L<sup>1</sup> - Q) 、とともに示す。 A - O C H , - Z - (L <sup>1</sup> - Y) 。 (米国特許第4, 146, 396号に記載の 連結基)

(西独公開特許第2. 626. 315号に記載の連結法)

(西独公開特許第2. 855, 697号に記載の連結基、cは0~2の整数を表わす。)

$$A - 0 \longrightarrow \begin{pmatrix} R^{21} \end{pmatrix} i$$

$$C H_{1} - P \leftarrow L^{2} - Q \end{pmatrix} .$$

$$A - 0 \longrightarrow C H_{1} - P \leftarrow L^{2} - Q \end{pmatrix} .$$

抑制剤(H - P - (L \* - Q)。)を放出する。 したがって L \* で表わされる基を持たない D I R カブラー(一般式(V)において a = 0 の場合) と本発明の効果は同じである。

一般式 (V) においてし<sup>3</sup> には、現像液中で開 裂する化学結合が含まれる。このような化学結合 として、下表に挙げる例が包含される。これらは それぞれ発色現像液の成分であるヒドロキシイオ ンもしくはヒドロキシルアミンなどの求核試薬に より開裂するので本発明の効果が得られる。

Lº に含まれる化学結合	左記結合の開製反応 (® OH との反応)
- c o o -	-соон+но-
H - N C O O -	-NH:+HO-
- S O., O -	- S O . H + H O -
-OCH, CH, SO, -	- O H + C H = CH201-
- o c o -	- OH+HO-
- N H C C O -         O O	- N Н , + Н О -

Rいは水素原子、ハロゲン原子、アルキル茲、アルケニル基、アラルキル茲、アルコキシ基、アルコキシカルボニル茲、アニリノ茲、アシルアミノ基、ウレイド番、シアノ茲、ニトロ茲、スルホンアミド基、スルファモイル茲、カルバモイル茲アリール基、カルボキシ茲、スルホ茲、シクロアルキル基、アルカンスルホニル茲、アリールスルホニル基またはアシル茲を表わし、

R<sup>11</sup>は水素原子、アルキル差、アルケニル差、 アラルキル基、シクロアルキル差または芳香族基 を表わし、

』は1または2を表わし、』が2のときはR<sup>21</sup> とうしで結合環を形成してもよい。

これらのDIRカプラー(一般式(V)において a = 1 の場合)では、現像主薬の酸化体と反応した後放出される離脱器は、ただちに分解し現像

前表中に示した二個の連結基はPと直接もしくは ナルギレン基または(および)フェニレン基を介 在して連結し、他方Qと直接連結する。アルギレ ン器またはフェニレン基を介在してPと連結する 場合、この介在する二個基の部分に、例えばエー テル結合、アミド結合、カルボニル基、チオエー テル結合、スルホン基、スルホンアミド結合およ び尿素結合を含んでもよい。

L®で扱わされる連結套としては、たとえば次に示す例が好ましい。Pの置換位置およびQの置換位置とともに次に示す。

- P - CH . > COOCH . CH . SO . - Q

ただしdは0から10、好ましくは0~5の整数を表わす。W'は水素原子、ハロゲン原子、炭

茯基を有するものであり、屋茯差としてはハロゲ ン原子、ニトロ基、炭素数1~4のアルコキシ基、 炭素数6~10のアリールオキシ蟇、炭素数1~ 4のアルカンスルホニル基、炭素数6~10のア リールスルホニル基、炭素数1~5のアルカンア ミド茶、アニリノ茶、ペンズアミド茶、炭素数1 ~6のアルキル置換カルバモイル甚、カルバモイ ル基、炭素数 6~10のアリール関換カルバモイ ル基、炭素数1~4のアルキルスルホンアミド基、 **最素数6~10のアリールスルホンアミド茶、炭** 素数1~4のアルキルチオ基、炭素数6~10の アリールチオ基、フタールイミド基、スクシンイ ミド基、イミダゾリル基、1,2,4ートリアゾ リル益、ピラゾリル益、ペンズトリアゾリル基、 フリル基、ベンズチアゾリル基、炭素数1~4の アルキルアミノ差、炭素数1~8のアルカノイル **益、ベンゾイル基、炭素数1~8のアルカノイル** オキシ基、ベンゾイルオキシ基、炭素数1~4の パーフルオロアルキル基、シアノ基、テトラゾリ ル蒸、ヒドロキシ益、カルポキシル基、メルカブ

素数1~10、好ましくは1~5のアルキル袋、 炭素数1~10、好ましくは1~5のアルカンア ミド基、炭素数1~10、好ましくは1~5の7 ルコキシ基、炭素数1~10、好ましくは1~5 のアルコキシカルポニル茲、アリールオキシカル ボニル基、炭素数し~10、好ましくは1~5の アルカンスルホンアミド荃、アリール基、カルバ モイル基、炭素数1~10、好ましくは1~5の N-アルキルカルバモイル基、二トロ基、シアノ 益、アリールスルホンアミド基、スルファモイル 益およびイミド蓋などから選ばれる。W'は水素 原子、炭素数1~6のアルキル基、芳香族基また はアルケニル差を表わし、W°は水素原子、ハロ ゲン原子、二トロ基、炭素数1~6のアルコキシ 基またはアルキル基を表わし、pは0から6の整 数を表わす。

X がおよびQで表わされるアルキル基またはアルケニル差はくわしくは炭素数 1~10、好ましくは 1~6の直鎖、分岐鎖または現状のアルキル基、またはアルケニル基を表わし、好ましくは電

ト語、スルホ芸、アミノ茲、炭素数1~8のアルキルスルファモイル基、炭素数6~10のアリールースルファモイル在、モルホリノ甚、炭素数6~10のアリール基、ピロリジニル基、ウレイド基、ウレタン基、炭素数6~6のアルコキシ産換カルボニル基、犬ミダゾリジニル基または炭素1~6のアルキリデンアミノ基などから運ばれる。

X!で表わされるアルカンアミド基またはアルケンアミド基はくわしくは炭素数 l ~ l 0、好ましくは l ~ 5 の直領、分岐類または現状のアルカンアミド基またはアルケンアミド基を表わし、 置換基を有してもよく置換基としては耐記アルキル基およびアルケニル基のところで列挙した置換器などから選ばれる。

X \* で要わされるアルコキシ蒸はくわしくは炭 茶数 1 ~ 1 0 、好ましくは炭素数 1 ~ 5 の直鎖、 分岐鎖または環状のアルコキシ蒸を要わし、置換 基を有してもよく、置換蓋としては前記アルキル

#### 特別平4-184435 (11)

恙またはアルケニル茶のところで列挙した定換器 などから選ばれる。

Qで表わされる芳香族苗は好ましくはフェニル 基またはナフチル基を表わし、置換基としては前 紀アルキル基またはアルケニル基のところで列挙 した置換基または炭素数!~4のアルキル基など から遅ばれる。

X! で表わされるスルホンアミド基は、炭素数 L ~ 1 0、好ましくは炭素数1 ~ 4の直域、分岐 または環状のアルキルスルホンアミド基、炭素数 6 ~ 1 0 のアリールスルホンアミド基を表わし、 電換基を有してもよく、便換基としては前記のア ルキル基またはアルケニル基のところで列挙した 置換基から選ばれる。

X! およびQで表わされる複素環基は、好ましくは5~7貝環のものであり、例えばジアゾリル 蒸 (2-イミダゾリル、4-ビラゾリルなど)、 トリアゾリル蒸 (1, 2, 4-トリアゾール-3 -イルなど)、チアゾリル蒸 (2-ベンゾチアゾ リルなど)、オキサゾリル蒸 (1, 3 オキサゾー ルー2-イルなど)、ピロリル、ピリジル、ジア ゾニル茶(1、4ーツアジン-2-イルなど)、 トリアジニル茶(1、2、4ートリアジン-5-イルなど)、フリル、ジアゾリニル茶(イミダゾ リン-2-イルなど)、ピロリニルおよびチエニ ルなどから速ばれる。

一般式 (V) で表わされるカプラーのうち有用なものは次の一般式 (VI) (VII) 、 (VII) 、 (IX)、 (X)、 (XI) および (XII) で表わされるものである。これらのカプラーは、離脱した現像抑制剤の現像抑制作用が強く好ましい。

一般式(VI)~(X II)で扱わされる A、  $L^s$  および Q は既に一般式(V)において説明したものと同様の意味を扱わす。

一般式(頃)

-股式 (X I)

$$A - O \longrightarrow CH_1 - S \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow N$$

$$V \longrightarrow N$$

$$V$$

- 股式 (XI)

これらのうち特に好ましいカブラーは一般式 (VII) で表わされるカブラーであるが、更に好ましくは下記一般式 (XIII) で表わされるカブラーである。

一般式 (XI)

一般式(XII)で表わされるカプラーにおいて

Q として好ましいものはフェニル差、カルバモイルメチル差、アルコキシカルボニルメチル差であるか、更に好ましくはカルバモイルメチル蓋(改 素数3~10)なよびアルコキシカルボニルメチル差(炭素数3~10)である。

一般式(1)で示されるカプラーは先に述べた 如く程々の置換基を有していても良いが、少なく ともひとつの酸性解離基を置換基として有してい ることが好ましく、その置換位置は一般式(1) においてR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup> およびXのいずれでも 良く、これらに対して直接にまたは便換基の置換 基として置換していても良い。

特に一般式(I)で示されるカプラーを写真的有用基放出カプラー特にDIRカプラーとして用いる場合、駄酸性解離基は一般式(I)においてR'、R\*もしくはR\*に対して直接にまたは置換器の置換器として置換していてることが好ましい。

ここで酸性解離器とはアルカリ性溶液中もしく は塩基(たとえばアンモニアアミン類、アニリン 類、ピリジン)の存在下において水素イオン( $H^{\circ}$ )を放出し得る武族差であり、具体的な例としては、-COOH、フェノール性-OH、-S(O)。H(n=0~3)、-SO, NH,、

- SO, NH-R'、 - SO, NHCOR'、
- SO, NHCO, R'、 - CONHCOR'、
- CONHCO, R'、 - CONHSO, R'、
- CONHSO, NR' R'\*などが挙げられる。
ここでR' はアルキル基、芳香族変または弦素環
基を表わし、R'\*は水素原子、アルキル基、芳香族薬または従素環

R・およびR・で表わされるアルキル基とは炭素数1~40、好ましくは1~22の飽和または不飽和、類状または環状、直類または分岐、置換または無置換の脂肪族炭化水素基である。代表的な例としてはメチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、(t)ープチル、(t)ープチル、ヘキシル、シクロヘキシル、2-エチルヘキシル、オクチル、1,1,3,3
-テトラメチルプチル、デシル、ドデシル、ヘキ

サデシルまたはオクタデシルが挙げられる。

<

 $R^*$  および $R^{**}$ で表わされる芳香族語とは炎素数  $6\sim2.0$ 、好ましくは置換もしくは無置換のフェニル、または漢換もしくは無置換のナフチルである。

R! および R! で表わされる 複素 環番とは 炭素 数 1 ~ 2 0、 好ましくは 1 ~ 7 の、 複素 原子 とし て 空素 原子、 酸素 原子 もしくは イオウ原 変素 原子 の遺 ばれる、 好ましくは 3 貝ないし 8 貝塚の 置換もし くは 無 便換の 複素 環番である。 複素 環番 の代表的 な 例としては 2 ~ ピリジル、 4 ~ ピリジル、 2 ~ チェニル、 2 ~ フリル、 2 ~ イミダゾリル、 ピラ ジニル、 2 ~ ピリミジニル、 1 ~ イミダゾリル、 1 ~ インドリル、 フタルイミド、 1 . 3 . 4 ~ チ アジアゾール~ 2 ~ イル、 ベンゾオキサゾール~ 2 ~ イル、 2 ~ キノリル、 2 . 4 ~ ジオキ ソー 1 . 3 ~ イミダゾリジン~ 3 ~ イル、 スクシ ンイミド、 フタルイミド、 1 . 2 . 4 ~ トリアゾ ール~ 2 ~ イルまたは 1 ~ ピラゾリルが挙げられ **5**.

前記芳香族基、復素環義またはアルキル基が置 **換器を有するとき、置換器の例としては、例えば** ハロゲン原子(例えば、塩素、フッ素、臭素)、 アルキル益(例えば、メチル、エチル、 t - オク チル、tーアミル、nーノニル、メトキシメチル)、 アルコキシ茲(例えば、メトキシ、n-オクチル オキシ、n-デシルオキシ、n-ペンタテシルオ キシ)、アリールオキシ基(例えば、フェノキシ、 t-オクチルフェノキシ)、アルコキシカルボニ ル基(例えばメトキシカルボニル、n-ドテシル オキシカルボニル、n-ヘキサデシルオキシカル ボニル)、アリールオキシカルボニル茎(例えば、 フェノキシカルボニル、 2、 4 - ジーt-アミル フェノキシカルボニル)、スルホンアミド基(例 えば、メタンスルホンアミド、n-ブタンスルホ ンアミド、n-ヘキサデカンスルホンアミド、ベ ンゼンスルホンアミド)、スルファモイル基(N. N-ジーn-オクチルスルファモイル、N-n-ヘキサデシルスルファモイル)、アミノ差(例え

#### 特開平 4-184435 (13)

ば、エチルアミノ、ジーnーオクチルアミノ)、 カルバモイル器(例えば、ジーnーオクチルカル バモイル、ジエチルカルバモイル)、アシルアミ ノ(例えば、2・4ージーtーアミルフェノキシ アセトアミド、nーペンタデシルフェノキシアセ トアミド)、スルホニル蒸(例えば、メチルスル ホニル、nードデシルスルホニル)、シアノ基、 アリール蒸(例えば、フェニル)、アラルキル蒸 (例えば、ペンジル)、ニトロ基、ヒドロキシ基、 カルボキシル基、アシル基(例えば、アセチル)、 復業環塞(例えばnーオクタデシルサクシンイミ ド)など一個の有機基が挙げられる。

以下、本発明の一般式(I)で扱わされるカブ ラーの具体例を挙げるが、本発明はこれらに限定 されるものではない。

$$(A-3)$$

$$C \notin C$$

$$C_{2} H_{11}(t)$$

$$C_{3}H_{11}(t)$$

$$C_{4}H_{11}(t)$$

$$C_{5}H_{11}(t)$$

$$C_{6}H_{11}(t)$$

### 特別平4-184435 (14)

### (8-A)

### (A-11)

$$(A - 1.4)$$

### -432-

### 持閒平4-184435 (15)

(A-15)

(A - 17)

(A-16)

(A-18)

(A-19)

(A-21)

(A-20)

(A-22)

### 特別平4-184435 (16)

### 特閒平4-184435 (17)

(A-31)

(A-33)

(A-32)

(A - 3.4)

(A-35)

A - 37)

(A-36)

(A - 2 8 \

#### 特別平4-184435 (18)

(A-40)

(A-44)

### 特閒平 4-184435 (19)

(A-47)

CP CHCONH CH, CO, CHCO, C, H, (n)

(A-48)

C. C. C. H. (a)

NHSO. C. H. (b)

NHSO. C. H. (c)

(A-51)

(A - 5 3)

C (A -

(A-52)

C, H,,(t)

NO

CHCO

NHSO,

C, H,,(t)

(A - 55)

(B-2)

(B-i)

(B-4)

(B - 7)

### 特閒平4-184435 (21)

(B - 8)

(B-9)

(B-12)

(B-13)

#### 特開平 4-184435 (22)

(B-19)

(B-22)

### 特別平 4-184435 (23)

(B-24)

(B-26)

(B-25)

(B-3i)

#### 特閒平 4-184435 (24)

(B-35)

(B-37)

### 特期平4-184435 (25)

### (B-41)

(B-44)

(B = 4 E)

$$(B-47)$$

### 特閒乎 4-184435 (26)

(B-49)

### 持閉平 4-184435 (27)

(B-56)

(B-58)

(B-57)

(B-59

(B-80)

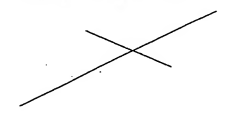
(B - 6 2)

(B-61)

化合物 I 5. 0 g を堪化メチレン 5′0 m 1 に溶

解し、変成で臭素1...5gを10分間かけて満下 した。変温で30分間反応した後、反応容液を水 洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を 建去し、得られた違液を化合物24.0g、トリ

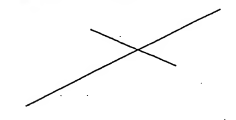
エチルアミン1. 7gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に液下した。1時間40℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで検出した。有機層を水洗し、酸酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を維去し、溶媒を減圧療去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって指型し目的の例示カプラー(A-13)4.5gを白色ガラス状圏体として得た。

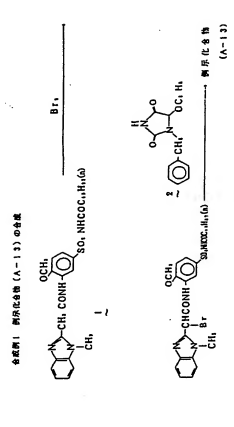


化合物 3 5. 0 g を塩化メチレン 5 0 m .4 に溶

解し、室温で果素1.4gを15分間かけて液下 した。室温で45分間反応した後、反応溶液を水 洗し、碗壁マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を 減去し、得られた違液を化合物~2.0g、トリ

エチルアミン1.88をジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に満下した。3時間45℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、疎酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶解を減圧層去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示カブラー(A-15)4.88を白色ガラス状固体として得た。

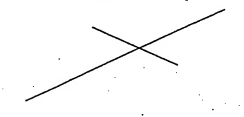




会成例2 附示化合物(A-15)の合成

作成時3 例形化合性 (A-18) の各成 (A)H..C., O.C. H. S. CUNICC.H. CONH C. H. S. CUNICC.H. CONH.C., O.C. H. S. C. H. CONH.C. H. C. H. Br CONNOC.H. C. H. C. H. Br CONNOC.H. D. C. H. C. H. CONNOC.H. D. D. M. R. C. C. H. CONNOC.H. D. D. M. R. C. C. H. CONNOC.H. D. C. H. C. H. C. H. CONNOC.H. D. C. H. C. H. C. H. C. H. C. H. C. C. H. CONNOC.H. D. C. H. C. H

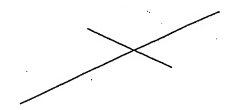
化合物 5 6. 0 g を塩化メチレン 8 0 m g にな 好し、 室型で具素 1. 4 g を 2 0 分間かけて海下 した。 室型で 4 0 分間反応した後、反応溶液を水 洗し、 政政マグネシウム上で乾燥した。 乾燥 利を減去し、 得られた減液を化合物 6 2. 3 g、 トリエチルアミン 1. 8 g をジメチルホルムアミド 5 0 m g に溶解した溶液に演下した。 2 時間 4 5 でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで油 出した。 有健康を水法し、 破験マグネシウム上で乾燥した。 乾燥剤を減去し、 溶螺を減圧 置去して 食色油 快物を得た。 シリカゲルクロマトグラフィ



各成例 4 断示化合物 (A-19) の合成

化合物 7 5、 0 8 を塩化メテレン 5 0 m l に溶

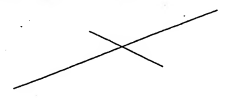
解し、玄温で具素1.3gを10分間かけて液下した。玄温で30分間反応した後、反応溶液を水洗し、変酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、得られた酸液を化合物23.5g、トリーン・カルアミン1.5gをジメテルホルムアミド50mgに溶液を水上にあけ酢酸エテルでは反応溶液を水上にあけ酢酸エテルではした。有機層を水洗し、溶液を減圧溜去して、変した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧溜去して、変した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧溜去して、変し、な気を減失し、溶媒を減圧ですって行製し目の例示力プラー(人一(9)



化合物 8 1 5. 0 gを塩化メチレン 1 5 0 m &

に溶解し、重温で具素 4. 1 g を 2 0 分間かけて 演下した。重温で 5 0 分間反応した後、反応溶液 を水洗し、破職マグネシウム上で気燥した。乾燥 利を建去し、得られた違波を化合物 9 1 1 . 2 g 、

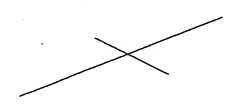
トリエチルアミン4、 7 8 をジメチルホルムアミド150m 8 に溶解した溶液に滴下した。 3 時間 室風で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を浸去し、溶媒を凝圧過去して黄色油状物を得た。イソプロピルアルコール酢酸エチル混合溶媒から晶折を行い目的の例示力プラー(A - 3 7)12、28を淡黄色結晶として多た。融点155~159℃



化合物10 6. 4gを塩化メチレン60mℓに

路解し、宝温で臭素 1. 8 g を 1 5 分配かけて液 下した。宝温で 4 0 分間反応した後、反応溶液を 水洗し、破離マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤 を建去し、得られた雄液を化合物11 8.0g、

トリエチルアミン 2. 1 g をジメチルホルムアミド 8 0 m st に溶解した溶液に演下した。 4 時間窒 温で 反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸 エチルで 設出した。有限層を水洗し、液理マグネシウム上で乾燥した。乾燥料を減去し、溶媒を減圧溜去して黄色油 状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって希契し目的の例示カブラー( A - 4 0 ) 5.5 g を決黄色ガラス状国体として得た。



**台成例 5 例示化会物 (A-31)の会**成

OC.,H,(h)

Br.

Br. 50, NHCOC, H., (a)

CH, CONH SO, 1

台成例 8 例示化合物 (A-40) の合成

M 示化合物 (A-40)

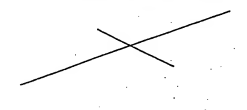
**阿示化合物** (A-37)

-448-

化合物12 5. 0gを塩化メチレン50m &に

な解し、玄温で具素1.3gを15分割かけて液 下した。玄温で30分間反応した後、反応容液を 水流し、弦数マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤 を減去し、得られた健液を化合物93.4g、ト

リエチルアミン1.5gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に滴下した。2時間35でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、磷酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧濁去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって特製し目的の例示カプラー(A-4
4)4.3gを白色ガラス状固体として得た。



在成的 7 関係化合物 (A-44) の合成 C(CH, CCH, CONH-O) (CH,) (CH,) 12 So,NEXXI, 12

. 2

С. Н. (1)

С. Н. (1)

С. Н. (1)

С. Н. (1)

Н. С. Н. (1)

Н. С. Н. (1)

С. Н. (1)

Н. С. Н. (1)

С. Н. (1)

С. Н. (1)

Н. С. Н. (1)

С. Н. (1)

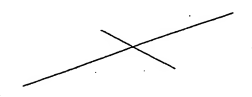
Н. С. Н. (

(I)N, IC.

化合物13 8.5 g を塩化メチレン 8 5 m & に

溶解し、宝温で具素2.2gを10分間かけて設 下した。宝温で40分間反応した後、反応溶液を 水送し、政験マグネシウム上で乾燥した。乾燥料 を進去し、得られた違液を化合物143.8g、

トリエチルアミン2、5gをジメチルホルムアミド85mgに溶解した溶液に演下した。2時間40℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで演出した。有機層を水洗し、酸酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を進去し、溶媒を越圧溜去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって有軽し目的の例示カプラー(Bー5)5、2gを淡黄色ガラス状固体として得た。



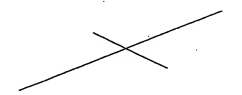
So, NICCOIL

# 持用平4~184435 (32)

化合物15 15.0gを塩化メチレン150㎡

に溶解し、宝温で臭素3.5gを40分間かけて 減下した。宝温で50分間反応した後、反応溶液 を水洗し、硫酸マグキシウム上で乾燥した。乾燥 剤を減去し、得られた成液を化合物2g.3g、

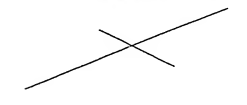
トリエチルアミン4. 0gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に滴下した。4時間40でで反応の後反応溶液を水上におけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。更燥剤を塗去し、溶媒を減圧溜去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって得製し目的の例示カブラー(Bー10)14.2gを淡黄色油状物として存た。

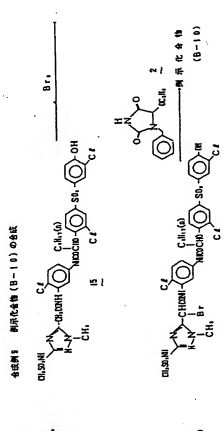


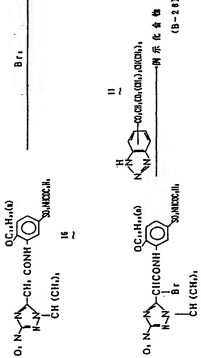
化合物16 15.0gを塩化メチレン150m &

に溶解し、変温で具素 4.0 g を 2.5 分間かけて 旗下した。変点で 4.0 分間反応した後、反応溶液 を水洗し、健康マグネシウム上で乾燥した。乾燥 親を鍵去し、得られた淀液を化合物11.1.3.1 g、

トリエチルアミン4.6gをジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に演下した。3時間40でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで推出した。有機層を水洗し、滤酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を逆去し、溶យを越圧湿去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって情報し目的の例示カブラー(Bー26)13.0gを淡黄色油状物として得た。







各成例10 例示化合物(B-26)の合成

## 待閒平 4-184435 (33)

に溶解し、重量で具素 1. 9gを10分間かけて 旗下した。重量で80分間反応した後、反応溶液 を水洗し、破除マグネシウム上で乾燥した。乾燥 利を進去し、得られた違液を化合物 9 5.8g.

化合物17 8. 3gをクロロホルム100ml

トリエチルアミン2、46gモジメチルホルムアミド100mlに溶解した溶液に液下した。1時間40℃で反応の後反応溶液を水上におけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を歳去し、溶媒を減圧阻去して黄色結晶を得た。メタノールから再結晶を行い、目的の例示カプラー(A-29)7.8gを淡黄色結晶として得た。融点202-203℃本発明のイエローカプラーは、感光材料中の感

光性ハロゲン化級乳料層もしくはその隣接層に运加することが好ましく、本発明の乳和を含有する 乳料層に添加することが特に好ましい。その感材中への終添加量は、離脱基系に現像抑制用成分が含まれる場合には、0.001~0.80g/ゴ

であり、好ましくは 0.005~0.50g/ 出より好ましくは、0.02~0.30g/出で ある。また無投基Xに現像抑制利成分が含まれな い場合には、その添加量は 0.001~1.20 g/出であり、好ましくは 0.01~1.00g /出より好ましくは、0.10~0.80g/出 である。

本発明のイエローカプラーの添加方法は後述のように通常のカプラーと同様にして添加することができる。

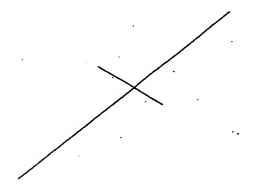
この一般式(1)で表わされるカブラーは、高いカップリング活性と発色温度を与え、後述する一般式(C)で変わされる化合物を用いた窓光材料であっても連続処理時の写真性の変動が小さい優れた写真性を示し、得られる色像の整準性は発色現像処理後の処理時間を超端した迅速処理を行っても良好な整牢性を示す。さらに、カップリング反応時に展別する高が現像即割割を放出する高である、いわゆるDIRカブラーであるとき解説度、粒状性等両質改良効果に優れた性能を示すカブラーである。

本発明においては、粒状性、色薄現性、鮮妖性 および放展性をさらに改良する上で、源白促進剤 放出化合物を併せて用うることが好ましい。源白 促進剤化合物は好ましくは一般式 (C) で表わす ことができる。

### 一般式(C)

## A - (L1)4-Z

Aは現像主函酸化体と反応して(Li)。 - 2を 開設する基を表わし、Li はAとの結合が開製し



た後2を開裂する基を変わし、8は0またはしを 変わし、2は漂白促進剤を表わす。

次に一般式(C)で示される化合物について、 説明する。

一載式 (C) において、Aは好ましくはカブラ 一般否を表わす。

例えばイエローカプラー残器(例えば間値ケト メチレン型)、マゼンタカプラー残器(5 - ピラ ゾロン型、ピラゾロイミダゾール型、ピラゾロト リアゾール型など)、シアンカプラー残器(フェ ノール型、ナフトール型など)、および無量色カ プラー残器(インダノン型、アセトフェノン型な ど)が挙げられる。また、米国特許第4.315。 070号、阿4.183、752号、同3.96 1.959号または第4.171.223号に記 並のヘテロ型型のカプラー残器であってもよい。

Aの好主しい例は下記一般式(Cp-1)、 (Cp-2)、(Cp-3)、(Cp-4)、 (Cp-5)、(Cp-6)、(Cp-7)、 (Cp-8)、(Cp-9)または、(Cp-1

一般式 (Cp - 6)

一般式 (Cp-7)

一脸式 (Cp-8)

0)で表わされるカブラー残器であるときである。 これらのカプラーはカップリング速度が大きく好ましい。

上式においてカップリング位より派生している 自由結合手は、カップリング難設券の結合位置を 変わす。

上式においてRs... Rs... Rs..

以下にRsi~Rsi、b、dおよびeについて詳しく説明する。以下でRsiに脂肪放落、芳香放落または復素型基を表わし、Rsiは芳香放落または復素型基を表わし、Rsi、RsiおよびRsiは水素原子、脂肪接番、芳香放落または復素型基を変わす。

R,はR。と同じ念味を表わす。bはOまたは

l を表わす。RszおよびRssは各々Rssと同じ意味を表わす。RssはRssと同じ意味の基RssCON-基、RssN-基、RssSOs N-基、

R ..

R ..

Rais - 基、Raio - 基、Rain C O N - 基、 i i Rain Rai

またはN = C - 基を表わす。 R s s は R a s と同じま 味の基を表わす。 R s o および R s p は各 → R a s と同 じ意味の基、 R a S - 基、 R a 3 O - 基、

R., CON - 英、またはR., SO: N - 益を扱わ ! R.; R.;

す。R<sub>se</sub>はR<sub>siと</sub>同じ宣味の基を変わす。R<sub>se</sub>は R<sub>si</sub>と同じ意味の基、R<sub>si</sub>CON - 基、

RasNCON一番、RaiO一番、RaiS一番、ハ I I Raa Raa

ロゲン原子、または R a, N - 基を扱わす。 d は 0 | | R as :

R.,CON一荟、R.,-NCO一基、 I I I R.,R.,

R., S.O.: N — 基、R.; N S.O.: — 基、 ! I

R. SO: - 在、R. SOCO - 在、

R。10-SO: -基、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基またはR。1CO-基を表わす。 e は l ないし l の整数を表わす。 複数個のR。1またはR。1があるとき各を同じものまたは異なるものを変わす。

上記において脂肪族基とは炭素数 1 ~ 3 2 、好ましくは1 ~ 2 2 の鍵和または不飽和、額状または環状、直鎖または分岐、湿液または無置換の脂肪族良化水素基である。代変的な例としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、(τ) ~ ブチル、(1) ~ ブテル、(1) ~ ファミル、ヘキシル、シクロヘキシル、2 ~ エチルヘキシル、オクチル、1、1、3、3 ~ テトラメチルブチル、デシル、ドデシル、ヘキサデシル、またはオクタデシルが挙げられる。

ないし3を扱わす。 4 が複数のとき複数個の R s。 は同じ武浪器または異なる置換器を変わす。また それぞれの R s。が 2 価器となって連結し環状構造 を形成してもよい。環状構造を形成するための 2 価器の例としては

な例として挙げられる。ここで「は 8 ないし 4 の 整数、 g は 0 ないし 2 の整数、 を各々 表わす。 Rooは Root と同じ 意味の 基を 表わす。 Root Root と同じ 意味の 基、 Root Root と同じ 意味の 基、 Root C O N H - 基、 Root S O g N H - 基、 Root C O N - 基、 Root S O g N - 基、

R。O - 基、R。i S - 基、ハロゲン原子または
R。i N - 落を表わす。R。i は R。i と同じ意味の基、

芳香族基とは炭素致 5 ~ 2 0 好ましくは 置換もしくは無面換のフェニル基、または置換もしくは 無面換のナフチル基である。

複素服務とは炭素数1~20、好ましくは1~7の、複素原子として窒素原子、酸素原子もしくはイオウ原子から選ばれる、好ましくは3月ないし8 黄原の変換もしくは無変換の複素服务である。複素原基の代表提供な例としては2~ピリジル、2~チェニル、2~フリル、1、3、4~チアジアゾール~2~イル、2、4~ジオキソ~1、3~イミダブリジン~5~イル、1、2、4~トリアゾール~2~イルまたは1~ピラブリルが挙げ

前記贈助放災化水素器、矛者核落および複素型 落が置換器を有するとき代表的な置換器としては、 ハロゲン原子、RanO - 後、RanS - 後、

R \* T C O N 一 益、 R \* T N C O 一 益、 R \* \* O C O N 一 I I I R \* \* R \* R \* R \* R \* R \* R \* R \* \* R

## 特閒平4~184435 (36)

R a s N C O N 一巻、R a s O C O 一巻、R a s N C O N 一巻、R a s と同じ意味の巻・I I R a s R a s

基、シアノ基またはエトロ基が挙げられる。ここでRaiは脂肪族基、芳香族基、または復常療基を 表わし、Raiの、RaiのおよびRaiのは各年脂肪族基、 芳香族基、復業量基または水素原子を表わす。脂 肪族基、芳香族基または復素型基の意味は前に定 番したのと同じ意味である。

次にRsi~Rss、dおよびeの好ましい範囲について説明する。

R<sub>31</sub> に脂肪族基または芳香族基が好ましい。 R<sub>32</sub> R<sub>32</sub>およびR<sub>33</sub>は芳香族基が好ましい。 R<sub>34</sub> はR<sub>41</sub> CONH-基、またはR<sub>41</sub>-N-基が |

好ましい。 R saおよび R srは脂肪族器、芳香族器、 R sa O 一番、または R sa S 一番が好ましい。 R sa

次にRu~Ragの代表的な例について説明する。 Rsiとしては(t) - ブチルな、4 - メトキシ フェニル基、フェニル基、3-[2(2.4-ジ ーぃーアミルフェノキシ) プタンプミド] フェニ ル蒸、またはメチル基が挙げられる。R:zおよび Rssとしては、フェニル苺、2ークロロー5ーエ トキシ苺、2-クロロー5-ドデシルオキシカル ボニルフェニル基、2-クロロ-5-ヘキサデシ ルスルホンアミドフェニル茲、2-クロロー5-テトラデカンアミドフェニル各、2ークロロー5 - (4- (2、 4-ジーヒーアミルフェノキシ) ブタンアミド] フェニル基、2-クロロー5-(2- (2, 4-ジーヒーアミルフェノキシ) ブ タンプミド) フェニル落、2-メトキシフェニル 基、2-メトキシー5-テトラデシルオキシカル ポニルフェニル差、2-クロロー5-(1-エト キカルポニルエトキシカルポニル)フュニル甚、 2ーピリジル荟、2ークロロー5ーオクチルオキ シカルポニルフェニル基、2.4-ジクロロフェ ニル基、2-クロロー5-(1-ドデシルオキシ

は脂肪族をまたは万舌族をが好ましい。一般式 (Cp-6)においてRsoはクロール原子、脂肪 族基またはRsoCONH-基が好ましい。 dは1 または2が好ましい。Rsoは芳香族芸が好ましい。 一般式 (Cp-7)においてRsoはRsoCONH 一番が好ましい。 Rsoは贈肪族基または芳香族 器が好ましい。 Rsoは贈肪族基または芳香族 器が好ましい。 RsoにとしてはRsoCONH-基たは1が好ましい。 RsoとしてはRsoCONH-基、RsoCONH-基またはRsoCONH-が好ましくこれらの電域位置はナフトール類の5 位が好ましい。 一般式 (Cp-9)においてRso としてはRsoCONH-基、RsoCoNH-基、 にいてのによいてのによいてRsoCoNH-基、RsoCONH-基、RsoCon-基、RsoCon-基、RsoCon-基、RsoCon-基。RsoCOn-

- 益、ニトロ基またはシアノ基が好ましい。 - 股式 (Cp - 1 0) においてR<sub>12</sub>は R<sub>22</sub>N C O - 益、R<sub>23</sub>O C O - 益またはR<sub>23</sub>C O

- 基が好ましい。

カルボニルエトキシカルボニル) フェニル答、2 -クロロフェニル答または2-エトキシフェニル 盗が挙げられる。

Rs.としては、プタノイルアミノ基、2~クロ ロー3ープロパノイルアミノアニリノ茶、3-{2- (2. 4-ジーL-アミルフェノキシ) ブ タンフミド) ベンズアミド茶、3 - (4 - (2. 4ージーしーアミルフェノキシ) プタンプミド) ベンズアミド茲、2-クロロー5-テトラデカン アミドアニリン広、5~(2、 4~ジーしーアミ ルフェノキシアセトアミド) ベンズアミド基、2 ークロロー5ードデセニルスクシンイミドアニリ ノ巻、2-クロロー5- (2-(3-しープチル ー ( ーヒドロキシフェノキシ) テトラデカンアミ ド) アニリノ芬、2,2-ジノチルブロパンプミ ド巻、 2-(3-ペンタデンルフェノキシ)プタ ンアミド茶、ピロリジノ茶またはN.N-ジプチ ルアミノ基が挙げられる。Rssとしては、2、4. 6 - トリクロロフェニル茶、2 - クロロフェニル 差、2.5-ジクロロフェニル基、2.3-ジク

ロロフェニル基、2.6-ジクロロー(-メトキ シフェニル益、4- (2- (2. 4-ジーヒーア ミルフェノキシ) ブタンアミド1 フェニル益また は2. 6-ジクロロー (ーメタンスルホニルフェ ニル基、が好ましい例である。 R。。としてはメチ ル芯、エチル芯、イソプロピル芯、メトキシ芯、 エトキシ基、メチルチオ基、エチルチオ基、1-フュニルウレイド基、または3- (2. 4-ジー しーアミルフェノキシ) プロピルなが挙げられる。 Rsっとしてはるー(2.4ージーェーアミルフェ ノキシ) プロピル益、3~(4~(2~(4~ (4-ヒドロキシフェニルスルホニル) フェノキ シ) テトラデカンアミド) フェニル) プロピル益、 メトキシ差、メチルチオ基、エチルチオ基、メチ ル益、1-メチルー2- <2-オクチルオキシー 5 - [2-オクチルオ中シー5 - (1. 1. 3. 3ーテトラメチルプチル) フェニルスルホンアミ ド) フェニルスルホンアミド] エチル茲、3 -(4- (4-ドデシルオキシフェニルスルネンア ミド) フェニル) アロピル益、1、1ージメチル

- 2 - (2-オクテルオキシ-5 - (1, 1, 3, 1-テトラメチルプチル) フェニルスルホンアミ ド】エチル益、またはドデシルチオ基が挙げられ る。Rseとしては2ークロロフェニル基、ペンタ フルオロフェニル器、ヘブタフルオロプロピル器、 1- (2、 4-ジーヒーアミルフェノキシ) プロ ピル茜、3- (2、4-ジーェーアミルフェノキ シ) プロピル基、2. 4ージーヒーアミルメチル 益、またはフリル基が挙げられる。Rsiとしては クロル菓子、メチル基、エチル基、プロピル基、 プチル基、イソプロピル基、2-(2.4-ジー しーアミルフェノキシ) ブタンアミド益、2~ (2, 4-ジーヒーアミルフェノキシ) ヘキサン アミド杰、ユー(2.4ージーヒーオクチルフェ ノキシ) オクタンアミド益、2- (2-クロロフ ュノキシ) テトラデカンアモド基、2- 14-(4-ヒドロキシフェニルスルネニル) フェノキ シ) テトラデカンアミド益、または2- (2 -(2, 4-ジー1-アミルフェノキシアセトアミ ド) フェノキシ) プタンアミド基が挙げられる。

R..としては4-シアノフェニル器、2-シアノ フェニル益、4-プチルスルホニルフェニル基、 4ープロピルスルホニルフェニル落、 4ークロロ - 3 - シアノフェニル基、 4 - エトキシカルポニ ルフェニル基、または3.4-ジクロロフェニル 益が挙げられる。R。」としては、プロピル基、2 ーメトキシフェニル巻、ドデシル巻、ヘキサデシ ル益、シクロヘキシル益、3-(2,4-ジーェ - アミルフェノキシ) プロピル基、4- (2. 4 ージーヒーアミルフェノキシ)プチル基、IIF デシルオキシプロピル基、Lープチル基、2~メ トキシー5-ドデシルオキシカルポニルフェニル 益、または1ーナフテル益が挙げられる。 R いと してはイソブチルオキシカルポニルアミノ名、エ トキシカルポニルアミノ苺、フェニルスルホニル アミノ巻、メタンスルホンアミド基、ペンズアミ ド益、トリフルオロアセトアミド基、3ーフェニ ルウレイド基、プトキシカルポニルアミノ落、ま たはアセトアミド基が挙げられる。Rっとしては、 2. イージーリーアミルフェノキシアセトアミド

基、2 - (2、4 - ジー t - アミルフェノキシ)
ブタンアミド各、ヘキサデシルスルホンアミド各、
N - メチルーN - オクタデシルスルファモイル基、
1、N - ジオクチルスルファモイル基、4 - t - オクチルベンゾイル器、ドデシルオキシカルボニル基、クロール原子、ニトロ基、シアノ基、N - (4 - (2、4 - ジーt - アミルフェノキシ) プチル) カルパモイル基、N - 3 - (2、4 - ジーt - アミルフェノキシ) プロピルスルファモイル
基、メタンスルホニル番またはヘキサデシルスルホニル番が挙げられる。

一般式 (C) において、L: は好主しくは以下のものが挙げられる。

(1) へミアセタールの関数反応を利用する基例えば米国特許系4、146、396号、特配 昭 60-249148号および同60-249149号に起取があり下記一般式で変わされる基で ある。ここで\*印は一般式 (C) で変わされる化合物のA、L: と結合する位置を表わし、\*\*印はL: または2と結合する位置を乗わす。

# 特開平 4-184435 (38)

一般式 (T-1)·

式中、Wは放業原子、イオウ原子または一N一 ・ Ria

盗を要わし、RiiおよびRiiは水素原子または質 機器を要わし、Riiは置換器を要わし、「は!ま たは2を要わす。「が2のとき、2つの

W.,, | |-W-C-は同じものもしくは異なるものを変わ | | R.;

助版器、芳香版器または復業機器を変わし、Rio は水素原子、脂肪旅器、芳香族器または復常根器

(2) 分子内求協関投反応を利用して開製反応を 起こさせる基

例えば米国特許系4.248.292号に記載 のあるタイミング器が挙げられる。下記一段式で 表わすことができる。

# 一般式 (T-2)

## \*-Nu-Link-E-\*\*

式中、Nuは求抜器を表わし、監索原子またはイオウ原子が求抜性の例であり、Eは求電子器を表わし、Nuより求抜攻撃を受けて・\*印との結合を開翼できる器でありし1 nkはNuとEとが分子内求抜置換反応することができるように立体的に関係づける連結器を表わす。一般式(T-2)で表わされる器の具体例としては例えば以下のものである。

を扱わす。 R.I.、 R.I.及びR.I.の多々が 2 価 基を 扱わし、連結し、 歴状構造を形成する場合も包含 される。 一般式 (T-1) で 要わされる 孫の 具体 的例としては以下のような 塩が挙げられる。

# 特别平 4-184435 (39)

(3) 共役派に沿った電子移動反応を利用して開 収反応を起こさせる器。

例えば米国特許第4.409.323号、同第4.421.845号、特別昭57-18803 5号、同58-98728号、阿58-209736号、同58-209736号、同58-209737号、同58-20 9738号等に記載があり、下記一般式(T-3)で扱わされる基である。

一般式 (T-3)

式中、\*印、\*\*印、W、R・・・、R・・まおよびには(T・1)について説明したのと同じ室味を表わす。ただし、R・・・とR・・・とが結合してベンゼン恵または複素種の構成要素となってもよい。また、R・・もしくはR・・・ととが結合してベンゼン恵または複素類を形成してもよい。また、 Z・ と Z・ はそれぞれ独立に炭素原子または窒素原子を実わし、xとyは0または1を表わす。 Z・が炭素原

子のときょは1であり、 Z , が宝素原子のときょは0である。 Z 。 と y との関係も Z 、 と x との関係と同じである。 y た、 y は y または y を y を y と y

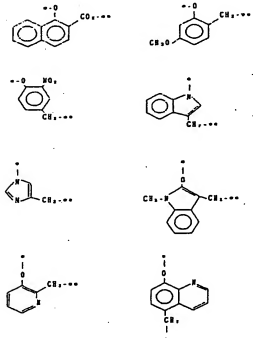
でも異なっていてもよい。

以下に (T-3) の具体例を挙げる。

(4) エステルの加水分解による開製反応を利用 する器。

例えば西独公開特許第2.626.315号に 記載のある連結基であり以下の基が挙げられる。 式中 \* 印および \* \* 印は一粒式 (T-1) につい て説明したのと同じ意味である。

(5) イミノケタールの開設反応を利用する基。 例えば米国特許第4.546.073号に記載 のある連結基であり、以下の一般式で変わされる



・基である。

- 船式 (T - 6)

式中、▼印、■ \* 印およびW は一般式(T - 1)において以明したのと同じ意味であり、R i は R i と同じ意味を変わす。一般式(T - 6)で変わされる基の具体的例としては以下の基が挙げられる。

 $L_1$  として好ましくは(T-1)  $\sim$  (T-5) で示されるものであり、特に好ましくは(T-1)と(T-4)である。

(C) におけるA‐ (し,)』‐と結合するのが好ましい例である。

Zで変わされる基は好ましくは下記一般式(D-II) 、 (D-II) または(D-III) で表わされる基である。

一般式 (D-I)

$$*-S-R_{21}-((X_1)_{r}-R_{22})_{1}-Y_{2}$$
 $(Y_1)_{i}$ 

一般式 (D-1)

$$*-S-X_1-((X_1)_1-R_{12})_1-Y_2$$

一般式 (D-II)

$$*-S-X_1-((X_1)_1-R_{12})_1-Y_1$$

式中 \* 印は A ~ (L<sub>1</sub>)』 ~ と結合する位置を表わし、R<sub>21</sub>は炭素数 1 ~ 8 好ましくは 1 ~ 5 の 2 値の脂肪族基を表わし、R<sub>22</sub>は R<sub>31</sub>と同じ意味の 進、炭素 6 ~ 1 0 の 2 値の芳香族基または 3 員な 』は好ましくは0または1である。

一般式(C)においてでで表わされる夢に詳し くは公知の漢白促進剤残基が挙げられる。例えば 米国特许斯 3 . 8 9 3 . 8 5 8 号明祖 8 、英国特 許第1138842号明細書、特閒昭53-14 1623号公報に記載されている知き確々のメル カプト化合物、特開昭53-95630号公報に 記載されている如きジスルフィド結合を有する化 合物、特公昭53-9854号公報に記載されて いる如きチアゾリジン誘導体、特別昭53~94 9 2 7 号公程に記載されている如きイソチオ原宏 誘導体、特公昭45-8506号公報、特公昭4 9 - 2 6 5 8 5 号公報に記載されている如きチオ 果素誘導体、特開昭49-42349号公報に記 載されている如きチオアミド化合物、特別昭55 - 26506号公帑に記載されている如きジチオ カルパミン放塩類、米国特許第45-52834 号明福書に記載されている如きアリーレンジアミ ン化合物等である。これらの化合物は、分子中に 含まれる環境可能なヘテロ原子において、一般式

いし8貝環、好ましくは5頁もしくは6実型の2 頃の複素環茎を変わし、

x, #-0-.-s-.-c00-.-50; -.

-N-, -N-CO-, -N-SO: --

Res Res Res

-NCO-N-、または-NSO,N-落を表わ | ! !

# **转開平4-184435 (41)**

じ意味の益もしくは水煮原子を変わし、「は0ま たは!を変わし、しはGないし4の登放を変わし、 jはlないしもの整数を安わしkはCないしもの 整数を変わす。狙し、「個のY」は R:- ( (X:), -R::) におよび X . - ( (X ,) , - R s :) , の遺換可能な位置に おいて結合し、k個のY。は X : - ( (X i), - R ii) i の製換可能な位置に おいて結合し、kおよびjが複数のとき各々kお よび:他のY。は同じものまたは異なるものを支 わし、『が複数のとき『値の(X』)。 — Rasは同 じものまたは異なるものを表わす。ここでRココ、 R. およびR。は各々水素原子または炭素数1~ 8、好ましくは1~5の脂肪液基を変わす。R: ないしRauは脂肪族器を変わすとき頃状もしくは **坂状、直領もしくは分核、佐和もしくは不飽和、** 世換もしくは無逆換のいずれであってもよい。無 証典が好ましいが、武侠恭としては例えばハロゲ

ン菓子、アルコキシ蒸(例えばメトキシ蒸、エト

キシ苔)、アルキルチオ苔(例えばメチルチオ茶、

-S(CH .) .CO.R. -SCHCO.H. -SCH.CH.ON.

- -SCH.CONHCH.CO.R. -SCH.CH.OCH.CO.H.
- -SCH.COGCH.CH.ON.
- SCH, CH, OCH, CH, OCH, CH, OH.

SCH.CH.SCH.CO.M. -SCH.CH.CH.CO.M.

一般式 (D-I) で扱わされる盖の具体例とし ては例えば以下のものが挙げられる。

エチルチオ苺)などが挙げられる。

x。 で思わされる芳香族基および R saが芳香族 左を扱わすときの芳香族基は置換基を有してもよ い。例えば、前記脂肪胺基度換基として列挙した ものが挙げられる。

X,で要わされる復素電器およびRェが復素取 さを扱わすときの復衆取為はヘテロ原子として数 **岩瓜子、イオウ原子もしくは笠素原子を有する題** 知もしくは不飽和、置換もしくは無変換の復素環 **巻である。例えばピリジン章、イミデゾール夏、** ピペリジン面、オキシラン環、スルホラン鼠、イ ミダゾリジン型、チアゼピン取またはピラゾール。 **還などが挙げられる。運換器としては前記脂肪族** 法置換基として列挙したものなどが挙げられる。

一般式 (D-1) で変わされる器の具体例とし ては例えば以下のものが挙げられる。

一般式 (D-耳) で変わされる英の具体例とし ては例えば以下のものが挙げられる。

次に本発明に好ましく用いられる漂白促進剤を 飲出する化合物の具体例を挙げるが、本発明はこ れらに限定されるものではない。

-460-

# 待閒平 4-184435 (43)

# c - (10)

$$C - (13)$$

$$c = (1.4)$$

c - (17)

c - (19)

C - (22)

# 特閒平 4-184435 (45)

$$C = (2.8)$$

# 特閒平 4-184435 (48)

# 特別平 4-184435 (47)

c - (46)

C - (48)

C - (4 9)

c - (50)

$$C - (65)$$

## c - (67)

その他、リサーチ、ディスクロージャー i tes Ma 2 4 2 4 1 分、周 1 1 4 4 9 分、特開昭 6 1 ー 2 0 1 2 4 7 分公報、特開昭 6 3 ー 1 0 6 7 4 9 分、周 6 3 ー 1 2 1 8 4 4 号に記載された化合物も同様に用いられる。

また、本発明に用いられる漢白促進剤放出化合物は、上記の特許明知書の記載に基づいて容易に ・ 合成することができる。

本発明にかかわる環白促進剤放出化合物は、感光材料を構成するいづれの層にも添加することができるが、感光性乳剤層に添加することが好ましい。その添加量はいづれの層においても「耐当り」×10-4から1×10-4モルの範囲であり、1×10-4から5×10-2モルの範囲が好ましい。

本発明の減白促進利放出化合物の抵加方法は、 技述の過常のカプラーと同様にして感光材料に添加することができる。

本発明の感光材料には、感光材料の製造後、像 電光を与えて発色現像処理されるまでの間の感光 材料の経時保存性を改良する目的でホルマリンス

カペンジャー (ホルムアルデヒド質と反応してこれを固定する化合物) を使用することが好ましい。

これらホルマリンスカベンジャーとしては下記一般式(S-I)及び/または(S-I)で乗わされる化合物またはそれらの塩を含有することが物に好ましい。

【式中、X、およびX。は酸素原子または=NHAS、R、およびRには水素原子、アシル基または置換基を有してもよい世化水素残落、RにおよびRには水素原子、水酸基、置換基を有してもよい下えノ番、置換基を有してもよい皮化水素残基をは一〇R基(Rは置換器を有してもよい皮化水素残器)を表わし、RにとRには速結して5~6異数和炭素型はを形成してもよい。ただしRになよびR、には水酸化メチル基であることはなく、

また X 、および X 、がともに酸素原子であってしから R 、、および R 、、がともに置換器を有してもよい アミノ 基以外の基であるときまたは R 、、。 と R 、 。 か 退結して 5 ~ 6 異型和炭素 環 後 を 形成 する ときには R 、、 および R 、。 の少なくとも 1 つは 水素原子である。 )

(式中、X、およびX。は数乗原子または=N H 基、RiaおよびRiaは水無原子、アシル基また は置換基を有してもよい炭化水素残器、Rinは置 換基を有してもよいイミノ落または置換基を有し でもよい炭化水素残器を変わす。ただしRiaおよび びRiaは水酸化メチル基であることはなく、また X、およびX。がともに酸素原子であってしかも Rinが置換器を有してもよい炭化水素残器である ときにはRiaおよびRiaの少なくとも1つは水素

## 菓子である。)

以下にこれら化合物の具体例を挙げる。

$$(S-1)$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \end{bmatrix}$$

$$0 \stackrel{\downarrow}{\underset{H}{\longrightarrow}} CH, \qquad (S-4)$$

$$0 < \frac{N}{N} \subset \mathbb{R}^{n} - \mathbb{C}$$

<del>-</del>468-

$$(5-17)$$

$$(S-18)$$

$$(S - 19)$$

$$0 = \bigvee_{\substack{M \\ 1 \\ 0}}^{M} \bigoplus_{\substack{M \\ 0}}^{M} R$$

$$(S-26)$$

$$(S-27)$$

$$(S-28)$$

$$(S-23)$$

$$(5-29)$$

$$(S - 30)$$

$$(S - 32)$$

$$(S - 33)$$

$$(5 - 34)$$

$$(S - 35)$$

$$(S - 36)$$

$$(S - 41)$$

$$(S - 42)$$

$$z_n \leftarrow 0 \xrightarrow{N \longrightarrow N} NECONE_2$$

$$(S - 43)$$

$$(S - 37)$$

# (S-38)

## (s - 39)

#### (S - 40)

これら化合物は、たとえばブレタン・オブ・ザ・ケミカル・ソサイアティ・オブ・ジャパン (Belletin\_of the Chemical Society of Japan) 3 9 巻 1 5 5 9 ~ 1 5 6 7 頁、1 7 3 4 ~ 1 7 3 8 頁(1 9 6 6)、ケミッシェ・ベリヒテ (Chemische Berichte) 5 4 B 巻 1 8 0 2 ~ 1 8 3 3 頁、2 4 4 1 ~ 2 4 7 9 頁(1 9 2 1)などに記載されている方法に埋じて合成することができる。

これら化合物は「確または2種以上を組み合わせて感光材料中のいかな層に近加されてもよいが、中間層、フィルター層、保護層、アンチハレーション層など感光性乳剤層以外の補助層に近加することが好ましい。

**佐坚率性をも改良する効果を有している。** 

本発明の感光材料は、支持体上に青感色性層、 経惑色性層、赤感色性層のハロゲン化級乳剤層の うち少なくとも1層が設けられていればよく、ハ ・ロゲン化製乳剤層および非感光性層の層数および 層域に特に耐阻はない。典型的な例としては、支 持体上に、実質的に感色性は同じであるが患光度 の異なる複数のハロゲン化銀乳剂層から成る感光 性層を少なくとも1つ有するハロゲン化級写真感 光材料であり、森思光性層は青色光、緑色光、お よび赤色先のいずれかに窓色性を有する単位患先 性層であり、多層ハロゲン化銀カラー写真感光材 料においては、一般に単位感光性層の配列が、支 特体側から順に赤原色性層、緑底色性層、青原色 性の順に設置される。しかし、目的に応じて上記 設置順が逆であっても、同一患色性層中に異なる 恋光性層が挟立れたような設置順をもとり得る。

上記のハロゲン化蔵感光性層の間および最上層、 最下層には各種の中間層等の非感光性層を設けて もよい。

成者感光性層(BL)/高感度者感光性層(BH) /高感度縁感光性層(GH)/低感度縁感光性層 (GL)/高感度赤感光性層(RH)/低感度赤 感光性層(RL)の順、またはBH/BL/GL /GH/RH/RLの順、またはBH/BL/G H/GL/RL/RHの順等に設置することがで きる。

また特公昭55-34932号公報に記載されているように、支持体から最も違い例から青屋光性層/GH/RH/GL/RLの順に配列することもできる。また特別昭56-25738号、同62-63936号明細書に記載されているように、支持体から最も違い例から青屋光性層/GL/RL/CH/RHの順に配列することもできる。

また特公昭49-15495号公報に記載されているように上層を最も感光度の高いハロゲン化類乳利層、中層をそれよりも低い感光度のハロゲン化類乳利層、下層を中層よりも更に感光度の低いハロゲン化類乳剤層を配置し、支持体に向かって感光度が順次低められた感光度の異なる3層か

接中間層には、特別図61-43748号、周59-113430号、周59-113438号、周59-113440号、周61-20038号明 超零に記載されるようなカプラー、DIR化合物 等が含まれていてもよく、通常用いられるように 進色防止剤を含んでいてもよい。

各単位思先性層を排放する複数のハロゲン化级 利利層は、西独特許第1、121、470号ある いは英国特許第923、045号に記載されるように高速度乳剤運、低速度乳剤原の2 運機成を好 ましく用いることができる。通常は、支持体に向 かって順次感光度が低くなる様に配列するのが好 ましく、また各ハロゲン乳剤層の間には非遮光性 層が設けられていてもよい。また、特別超57~ 112751号、同62~206543号等に 記載されているように支持体より離れた例に低速 度乳剤層、支持体に近い個に高速度乳剤層を設置 してもよい。

具体例として支持体から最も違い例から、低感

ら構成される配列が挙げられる。このような感光 度の異なる3層から構成される場合でも、特関昭 59-202464号明初書に記載されているよ うに、同一感色性層中において支持体より離れた 例から中感度乳剤部/萬坐度乳剤溶/低感度乳剤 層の順に配置されてもよい。

その他、高感度乳剤層/体感度乳剤層/中感度 乳剤層、あるいは低速度乳剤層/中感度乳剤層/ 高速度乳剤層などの項に配置されていてもよい。

また、4周以上の場合にも、上記の如く配列を 変えてよい。

上記のように、それぞれの歴光材料の目的に応 じて種々の獲換成・配列を選択することができる。

本発明に用いられる写真思光材料の写真乳剤層に含有される好ましいハロゲン化級は約30モル 対以下のヨウ化級を含む、ヨウ具化級、ヨウ塩化 級、もしくはヨウ塩臭化類である。特に好ましい のは約2モルがから約10モルがまでのヨウ化級 を含むヨウ臭化級もしくはヨウ塩臭化級である。

写真乳剤中のハロゲン化銀粒子は、立方体、八

面体、十四面体のような規則的な結晶を有するもの、球状、板状のような変則的な結晶形を有する もの、双晶面などの結晶欠陥を有するもの、ある いはそれらの複合形でもよい。

ハロゲン化線の粒径は、約0.2ミクロン以下の敵粒子でも投影面積直径が約10ミクロンに至るまでの大サイズ粒子でもよく、多分数乳剤でも単分散乳剤でもよい。

本発明に使用できるハロゲン化類写真乳剤は、 例えばリサーチ・ディスクロージャー(RD) No. 17643(1978年12月)、22~23頁、 "1. 乳剤製造(Enulsion preparation and types)"、および同No.18716(1979年1 1月)、648頁、同No.307105(1989 年11月)、863~865頁、およびグラフキ デ著「写真の物理と化学」、ボールモンテル社刊 (P.Glafkides,Chemie et Phisique Photographique, Paul Hontel,1967)、ダフィン署 「写真乳剤化学」、フェーカルプレス社刊(G.F. Duffia,Photographic Emulsion Chemistry(Focal

遠をなしていてもよい。また、エピクキシャル後合によって退成の異なるハロゲン化額が接合されていてもよく、また例えばログン鍵、酸化値などのハロゲン化級以外の化合物と接合されていてもよい。また種々の結晶形の粒子の混合物を用いてもよい。

上記の乳剤は潜像を主として裏面に形成する表面潜像型でも、粒子内部に形成する内部滑像型でも実面と内部のいずれにも潜像を有する型のいずれらでよいが、ネガ型の乳剤であることが必要である。内部潜像型のうち、特開昭 6 3 - 2 6 4 7 4 0 号に記載のコア/シェル型内部潜像型乳剤であってもよい。このコア/シェル型内部潜像型乳剤の調製方法は、特開昭 5 9 - 1 3 3 5 4 2 号に記載されている。この乳剤のシェルの厚みは、現像処理等によって異なるが、3 ~ 4 0 naが好ましく、5 ~ 2 0 naが特に好ましい。

ハロゲン化級乳剤は、通常、物理無成、化学無成および分光増感を行ったものを使用する。このような工程で使用される添加剤はリサーチ・ディ

Press. 1966))、ゼリクマンら著「写真乳剤の製造と生命」、フォーカルプレス社刊(V.L. Zelikman et al...Haking and Coating Photographic Emulsion, Focal Press. 1964) などに記載された方法を用いて調製することができる。 米国特許第3、574、628号、周3、655、394号および英国特許第1、413、748号などに記載された単分散乳剤も好ましい。

また、アスペクト比が約3以上であるような平板状粒子も本発明に使用できる。平板状粒子は、ガトフ香、フェトダラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング (Gutoff, Photographic Science and Engineering)、第14巻248~257頁(1970年):米国特許第4、434、226号、同4、414、310号、同4、433、048号、同4、439、520号および英国特許第2、112、157号などに記載の方法により簡単に調製することができる。

結晶構造は一様なものでも、内部と外部とが異 質なハロゲン組成からなるものでもよく、層状構

スクロージャー版 17643、 同版 18716お よび 同版 307105に記載されており、 その該 3箇所を後掲の支にまとめた。

本発明の患光材料には、患光性ハロゲン化線乳 剤の粒子サイズ、粒子サイズ分布、ハロゲン組成、 粒子の形状、感度の少なくとも1つの特性の異な る2種類以上の乳剤を、周一層中に混合して使用 することができる。

米国特許第4.082.553号に記載の粒子 変面をかぶらせたハロゲン化銀粒子、米国特許第 4.626.498号、特闘図59-21485 2号に記載の粒子内部をかぶらせたハロゲン化銀 粒子、コロイド線を歴光性ハロゲン化銀乳料層お よび/または実質的に非歴光性の観水性コロイド 層に好ましく使用できる。粒子内部または裏面を かぶらせたハロゲン化銀粒子とは、歴光材料の未 ま光部および銭光部を問わず、一様に(非価様に) 現像が可能となるハロゲン化銀粒子のことをいう。 粒子内部または実面をかぶらせたハロゲン化銀粒 子の調製法は、米国特件第4.626.498号、

# 特別平4-184435 (65)

**幹開昭59-214852号に記載されている。** 

粒子内部がかぶらされたコアノシェル型ハロゲン化銀粒子の内部该を形成するハロゲン化銀は、
同一のハロゲン組成をもつものでも異なるハロゲン組成をもつものでもよい。粒子内部または表面をかぶらせたハロゲン化級としては、塩化銀、洗臭化は、塩沃具化はのいずれをも用いることができる。これらのかぶらされたハロゲン化銀粒子の粒子サイズには特別な限定はないかが、平均粒子サイズとしては0.01~0.75月m、特に0.05~0.6月mが好ましい。また、粒子でもよく、また、多分散乳剤でもよいが、単分なくとも95%が平均粒子径の生40%以内の粒子径を有するもの)であることが好ましい。

本発列には、非感光性微粒子ハロゲン化銀を使用することが好ましい。 非感光性微粒子ハロゲン 化版とは、色素菌像を得るための像様露光時においては感光せずに、 その現象処理において実質的 に現像されないハロゲン化規模粒子であり、あら かじめカブラされていないほうが好ましい。

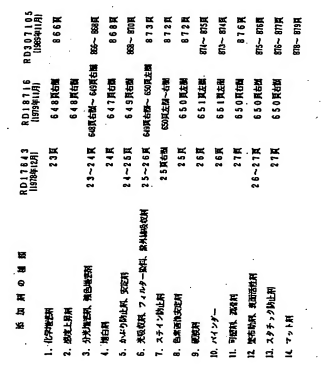
数粒子ハロゲン化版は、平均粒径(投影面積の 円相当底径の平均板)が0.01~0.5gmが 好ましく、0.02~0.2gmがより好ましい。

数粒子ハロゲン化銀は、通常の感光性ハロゲン 化級と同様の方法で調製できる。この場合、ハロゲン化銀粒子の表面は、化学的に増密される必要 はなく、また分光増空も不要である。ただし、これを塗布液に添加するのに先立ち、あらかじめトリアゾール系、アディンデン系、ベンゾチアゾリウム系、もしくはメルカプト系化合物または受鉛 化合物などの公知の安定剤を添加しておくことが 好ましい。この数粒子ハロゲン化銀粒子含有層に、コロイド銀を好ましく合有させることができる。

本発明の感光材料の塗布返量は、10.0g/

可以下であり、7.0g/可以下が好ましく、5.0g/可以下が特に好ましい。

本発明に使用できる公知の写真用添加剤も上記の3つのリサーチ・ディスクロージャーに記載されており、下記の長に関連する記載箇所を示した。



5 , **5**. 4

また、ホルムアルデヒドガスによる写真性能の 劣化を防止するために、米国特許 4. 4 1 1. 9 8 7 号中同第 4. 4 3 5. 5 0 3 号に記載された ホルムアルデヒドと反応して、固定化できる化合 物を感光対対に添加することが好ましい。

本発明の患光材料には、米国特許第4.740.454号、開第4.788.132号、特開昭62-18539号、特開平1-283551号に記載のメルカプト化合物を含有させることが好ましい。

本発明の歴光材料に、特闘平1-106052 号に記載の、現像是理によって生成した現像課量 とは無関係にかぶら世別、現像促進剤、ハロゲン 化譲溶剤またはそれらの前駆体を放出する化合物 を含有させることが好ましい。

本発明の忠光材料には、国際公開W088/04794号、特支平1-502912号に記載された方法で分散された数料またはEP317。308A号、米国特許4、420。555号、特開平1-259358号に記載の数料を含有させる

7 号、リサーチ・ディスクロージャー他 2 4 2 2 0 (1984年6月)、特別昭 6 0 - 3 3 5 5 2 号、リサーチ・ディスクロージャー他 2 4 2 3 0 (1984年6月)、特別昭 5 0 - 4 3 6 5 9 号、周 6 1 - 7 2 2 3 8 号、周 6 0 - 3 5 7 3 0 号、周 5 5 - 1 1 8 0 3 4 号、周 6 0 - 1 8 5 9 5 1 号、米国特许3 4 4 5 5 6 6 6 3 0 号、 国際公開 W 0 8 8 / 0 4 7 9 5 号本に記載のものが特に好ましい。

シアンカプラーとしては、フェノール系及びナフトール系カプラーが挙げられ、米国特許第4.052.212号、同第4.146.396号、同第4.228.233号、同第4.296.200号、同第2.369.929号、同第2.801.171号、同第2.772.162号、同第2.895.826号、同第3.772.002号、同第3.758.308号、周第4.334.011号、同第4.327.173号、西独特許公同第3.329.729号、欧州特許第1

ことが好ましい。

本発明には種々のカラーカプラーを使用することができ、その具体例は前出のリサーチ・ディスクロージャー版 17643、VI-C~C、および同版307105、VI-C~Cに記載された特許に記載されている。

イエローカプラーとしては、例えば米国特許系3.933.501号、周第4.022.620号、周第4.326.024号、周第4.401.752号、周第4.248.961号、特公昭58-10739号、英国特許系1.425.020号、周第1.476.760号、米国特許系3.973.968号、周第4.314.023号、周第4.511.649号、欧州特許系249.473人号、等に記載のものが好ましい。

マゼンタカプラーとしては5 - ピラゾロン系及びピラゾロアゾール系の化合物が好ましく、米国特許第4.310.619号、周第4.351.897号、欧州特許第73.636号、米国特許第3.061.432号、周第3.725.06

21.365 A号、関第249.453 A号、米 国特許第3.446.622号、開票4.333. 999号、関連4.775.616号、開第4. 451.559号、開第4.427.767号、 開第4.690.889号、開第4.254.2 12号、開業4.296.199号、特別昭61 -42658号等に記載のものが好ましい。

ポリマー化された色素形成カプラーの真型例は、 米国特許第3. 451.820号、開第4.08 0.211号、開第4.367.282号、開第 4.409.320号、開第4.576.910 号、英国特許2.102.137号、欧州特許第 341.188人号等に記載されている。

発色色素が返皮な拡散性を有するカプラーとしては、米田特許第4.356.237号、英国特許第2.125.570号、欧州特許第96.570号、西連特許(公開)第3.234.533号に記載のものが好ましい。

発色色素の不要吸収を補正するためのカラード・カプラーは本発明のイエローカラードシアンカ

## 特別平4-184435 (67)

プラーに加えて、リサーチ・ディスクロージャー Ma 1 7 6 4 3 の YI — C 項、同Ma 3 0 7 1 0 5 の VI — C 項、米国特許第4. 163. 6 7 0 号、特公 昭5 7 — 3 9 4 1 3 号、米国特許第4. 0 0 4. 9 2 9 号、同第4. 1 3 8. 2 5 8 号、英国特許 第1. 1 4 6. 3 6 8 号に記載のものが好ましい。また、米国特許第4. 7 7 4. 1 8 1 号に記載のカップリング時に放出された蛍光色素により発色色素の不要吸収を補正するカプラーや、米国特許 第4. 7 7 7. 1 2 0 号に記載の項像主瀬と反応して色素を形成しうる色素プレカーサー番を離脱 器として有するカプラーを用いることも好ましい。

カップリングに伴って写真的に有用な残茎を放出する化合物もまた本発明で好ましく使用できる。 現体即制用を放出するD!Rカプラーは、前述の RD17643、VI-F項及び開加307105、 VI-F項に記載された特許、特開昭57-151 944号、同57-154234号、同60-1 84248号、同63-37346号、同63-37350号、米国特許4,248、962号、 周4. 782. 01.2 号に記載されたものが好ま しい。

及保時に面像状に造核剤もしくは見像促進剤を放出するカプラーとしては、英国特許第2.097.140号、同第2.131.188号、特別四59-157638号、同59-170840号に記載のものが好ましい。また、特別四60-107029号、同60-252340号、特別平1-44940号、同1-45687号に記載の現像主演の酸化体との酸化速元反応により、かよら世別、現像促進剤、ヘロゲン化気管剤等を放出する化合物も好ましい。

その他、本発明の患光材料に用いることのできる化合物としては、米国特許第4.130.427号等に起数の競争カプラー、米国特許第4.283.472号、同第4.338.393号、同第4.310.618号等に記数の多当量カプラー、特別昭60-185950号、特別昭62-24252号等に記載のDIRレドックス化合物放出カプラー、DIRカプラー放出カプラー。

DIRカプラー放出レドックス化合物もしくはDIRレドックス放出レドックス化合物、数州特許第173、302人号、四第313、308人号に記載の離脱後次色する色素を放出するカプラー、米国特許第4、555、477号等に記載のリガンド放出カプラー、特闘昭63-75747号に記載のロイコ色素を放出するカプラー、米国特許第4、774、181号に記載の蛍光色素を放出するカプラー等が挙げられる。

本発明に使用するカプラーは、板々の公知分散 方法により歴光材料に導入できる。

水中油漬分散法に用いられる高沸点溶媒の例は 米国特許第2、322、027号などに記載されている。

水中油漬分散法に用いられる常圧での沸点が175で以上の高沸点有機溶剤の具体例としては、フタル酸エステル類(ジブチルフタレート、ジシクロヘキシルフタレート、ジー2-エチルヘキシルフタレート、デシルフタレート、ピス(2、 4 ージー L ーアミルフェニル)フタレート、ピス

(2. 4-ジーレーアミルフェニル) イソプタレ ート、ピス(l.lージエチルプロピル)フタレ ートなど)、リン酸またはホスホン酸のエステル 競(トリフェニルネスフェート、トリクレジルホ スフェート、2ーエチルヘキシルジフェニルホス フェート、トリシクロヘキシルホスフェート、ト リー2ーエチルヘキシルホスフェート、トリドデ シルホスフェート、トリプトキシエチルホスフェ ート、トリクロロプロピルホスフェート、ジー 2 ーエチルヘキシルフェニルホスホネートなど)、 安息香醸エステル質(2ーエチルヘキシルベンゾ エート、ドデシルベンゾエート、2ーエチルヘキ シルーゥーヒドロキシベンゾエートなど)、アミ ド蛾(N,Nージエチルドデカンアミド、N,N ージエチルラウリルアミド、N-テトラデシルピ ロリドンなど)、アルコール摂またはフェノール 蛾(イソステアリルアルコール、2,4ージー しゃェレーアミルフェノールなど)、監防旅カル ギン酸エステル類(ピス(2-エチルヘキシル) セパケート、ジオクテルアゼレート、グリセロー

: , **:** ::

ルトリプチレート、イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレートなど)、アニリン誘導体(N. Nージプチルー2ープトキシー5ーtertーオクチルアニリンなど)、皮化水素質(パラフィン、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフクレンなど)などが挙げられる。また補助溶剤としては、沸点が約30で以上、好ましくは50で以上的160で以下の有機溶剤などが使用でき、臭型別としては酢酸エチル、酢酸プチル、プロピオン酸エチル、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、2ーエトキシエチルアセテート、ジメチルネルムアミドなどが挙げられる。

ラテックス分散法の工程、効果および含浸用のラテックスの具体例は、米国特許第4、199、363号、西独特許出収(OLS)第2、541、230号などに記載されている。

本発明のカラー墜光材料中には、フェネチルアルコールや特開昭 6 3 - 2 5 7 7 4 7 号、関 6 2 - 2 7 2 2 4 8 号、および特開平 1 - 8 0 9 4 1

限序を意味し、機能調速度下1/23 は、当該技術分野において公知の手法に従って測定することができる。例えば、エー・グリーン(A.Green)らによりフォトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング(Photogr、Sci. Eag.)、19巻、2号、124~129頁に記載の型のスエロメーター(彫調計)を使用することにより、測定でき、Tivz は発色現像で30℃、3分15秒処理した時に到達する最大影測原序の90%を飽和設序とし、飽和限序の1/2に到達するまでの時間と定義する。

設影測速度 Tivi は、バインダーとしてのゼラチンに硬膜剤を加えること、あるいは塗布後の経時条件を変えることによって頻繁することができる。また、影測率は150~400%が好ましい。影測率とは、さきに述べた条件下での最大影消膜厚から、式:(最大影測膜厚一膜厚)/膜厚に従って計算できる。

本発明の思光材料は、乳剤層を有する例の反対 例に、乾燥度厚の絶和が2μm~20μmの気水

=

号に記載の1.2ーベンズイソチアゾリン-3ー オン、ローブチル pーヒドロキンベンゾエート、 フェノール、4ークロル-3.5ージメチルフェ ノール、2ーフェノキシエテノール、2ー(4ー チアゾリル)ベンズイミデゾール等の各種の貯蓄 割もしくは防黴剤を添加することが好ましい。

本発明は種々のカラー歴光材料に通用すること ができるが、好ましくは一般用もしくは映画用の カラーネガフィルムが代表的な例である。

本発明に使用できる通当な支持体は、例えば、 前述のRD. 版17643の28頁、同版187 16の647頁右欄から648頁左脚、および同 版307105の879頁に記載されている。

本発明の感光材料は、乳料層を有する例の全観水性コロイド層の設厚の総和が28μの以下であることが好ましく、23μの以下がより好ましく、18μの以下が更に好ましく、16μの以下が特に好ましい。また腰部調速度でい。は30秒以下が好ましく、20秒以下がより好ましい。腰厚は、25で相対温度55%調温下(2日)で測定した

性コロイド層(バック層と称す)を設けることが 好ましい。このバック層には、前述の光吸収剤、 フィルター染料、塩外線吸収剤、スタチック防止 剤、便設剤、パインダー、可塑剤、潤滑剤、生布 助剤、表面活性剤等を含有させることが好ましい。 このバック層の影響率は150~500%が好ま

本発明に従ったカラー写真歴光材料は、創造の RD. No. 17643の28~29頁、同No.187 16の651左翼~右脳、および同No.30710 5の880~881頁に記載された通常の方法によって現像処理することができる。

本発明の歴光材料の現像処理に用いる発色現像 後は、好ましくは芳香族第一級アミン系発色現像 主薬を主成分とするアルカリ性水溶液である。こ の発色現像主薬としては、アミノフェノール系化 合物も有用であるが、Pーフェニレンジアミン系 化合物が好ましく使用され、その代表例としては 3ーメチルー4ーアミノーN、Nージエチルアニ リン、3ーメチルー4ーアミノーN・エチルーN - 8 - ヒドロキシエチルアニリン、3 - メチルー 4 - アミノー N - エチルー N - 8 - ノタンスルホ ンアミドエチルアニリン、3 - ノチルー4 - アミ ノー N - エチルー 8 - メトキシエチルアニリン及 びこれらの破破塩、塩酸塩もしくはp - トルエン スルホン酸塩などが挙げられる。これらの中で、 特に、3 - ノチルー4 - アミノー N - エチルー N - 8 - ヒドロキシエチルアニリン硫酸塩が好まし い。これらの化合物は目的に応じ2種以上併用す ることもできる。

は、処理するカラー写真感光材料にもよるが、一般に感光材料 1 平方メートル当たり3 & 以下であり、補充液中の異化物イオン温度を伝述させておくことにより5 0 0 世以下にすることもできる。 補充費を低減する場合には処理権の空気との接触 面積を小さくすることによって液の高発、空気酸 化を防止することが好ましい。

処理補での写真処理液と空気との接触面積は、 以下に定義する関ロ率で表わすことができる。 即ち

# 脚口字= 処理液と空気との接触面積(ci) 処理液の容量(ci)

上紀の閉口率は、0.1以下であることが好ましく、より好ましくは0.001~0.05である。このように閉口率を低減させる方法としては、 処理信の写真処理液面に浮き蓋等の遮蔽物を設けるほかに、特開平1~82033号に記載された 可動蓋を用いる方法、特別昭63~216050 号に記載されたスリット現像処理方法を挙げるこ とができる。間口率を低減させることは、発色現

の知き各種保恒剤、エテレングリコール、ジェチ レングリコールのような有異溶剤、ベンジルアル コール、ポリエチレングリコール、四級アンモニ カム塩、アミン類のような現象促進剤、色素形成 カプラー、肚争カプラー、I-フェニルー3-ピ ラゾリドンのような補助現象主演、粘性付与剤、 アミノボリカルボン酸、アミノボリホスホン酸、 アルキルホスホン酸、ホスホノカルポン酸に代表 されるような各種キレート剤、例えば、エチレン ジミアン四酢酸、ニトリロ三酢酸、ジエチレント リアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、 ヒドロキシエチルイミノジ酢酸、1-ヒドロキシ エチリデンー1.1ージホスホン酸、ニトリロー N. N. Nートリメチレンホスホン酸、エチレン ジアミンーN、N、N、N-テトラメチレンホス ホン酸、エチレンジアミンージ(ローヒドロキシ フェニル酢酸)及びそれらの塩を代表例として半 げることができる。

これらの発色現象液のpHは9~12であることが一般的である。またこれらの現象液の補充量

他及び黑白現後の両工程のみならず、改統の設工程、例えば、源白、源白定著、定著、水洗、安定化などの全ての工程において通用することが好ましい。また、現像液中の臭化物イオンの蓄積を抑える手段を用いることにより補充量を低減することもできる。

発色現像処理の時間は、過常2~5分の間で設定されるが、高温高pHとし、かつ発色現象主要を高速度に使用することにより、更に処理時間の 短縮を図ることもできる。

発色現像後の写真乳剤層は過常設度処理される。 脱級処理工程は、発色現像処理工程後度方に行な われてもよいし、脱級処理工程の前に補助処理工程、例えば、中和処理、複膜処理、水洗などの工程を含んでもよい。また、補助処理工程は、脱級 処理工程間に行なわれてもよく、脱級処理工程が 株了し、乾燥直前に行なわれてもよい。適常、脱 級処理工程が終了し、乾燥直前には水洗及び/又 は安定化処理が行なわれる。

本免明においては、この発色現象処理工程終了

彼の処理工程の全処理時間は、3分15秒以内が 好ましい。より好ましくは2分30秒以内であり、 量も好ましいのは2分以内である。

世級無理工程においては、発色現像処理された 患光材料は通常混合処理されるが、混白処理は定 者処理と同時に行なわれてもよいし(源白定者処 理)、個別に行なわれてもよい。更に処理の迅速 化を図るため、流白処理後減白定着処理する処理 方法でもよい。さらに二槽の連続した漂白定者浴 で処理すること、源白定著処理の前に定者処理す ること、又は源白定者処理後源白処理することも 目的に応じ任意に実施できる。派白剤としては、 例えば鉄(豆)などの多価金属の化合物、過酸類、 キノン鍼、ニトロ化合物等が用いられる。代表的 遂白剤としては鉄(目)の有機錯塩、例えばエチ レンジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢 酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、メチルイミ ノ二酢酸、1,3ージミアミノプロパン四酢酸、 グリコールエーテルジアミン凶酢酸、などのアミ ノポリカルボン放揺もしくはクエン酸、酒石酸、

-124424号、周53-141623号、周 5 3 - 2 8 4 2 6 号、リサーチ・ディスクロージ +一版17129号(1978年7月)などに記 載のメルカプト基またはジスルフィド基を有する 化合物:特開昭50-140129号に記載のチ アゾリジン誘導体:特公昭45-8506号、特 聞昭52-20832号、周53-32735号、 米国特許第3、706、561号に記載のチオ家 常誘導体;西独特許第1。127、715号、特 顕昭58-16、235号に記載の沃化物塩:西 独特许第966、410号、同2、748、43 0 号に記載のポリオキシエチレン化合物類;特公 昭45-8835号記載のポリアミン化合物:モ の他特別昭49-40. 943号、周49-59. 6 4 4 号、同 5 3 - 9 4、 9 2 7 号、同 5 4 - 3 5, 727号、周55-26, 506号、周58 - 163.940号記載の化合物:具化物イオン 等が使用できる。なかでもメルカプト基またはジ スルフィド麦を有する化合物が促進効果が大きい 収点で好ましく、特に米国特許第3、893、8

リンゴ酸などの指揮などを用いることができる。 これらのうちエチレンジアミン四酢酸铁(胃) 塩、及び1.3ージアミノブロバン四酢酸铁(胃) 指塩を始めとするアミノボリカルボン酸铁(胃) 指塩を始めとするアミノボリカルボン酸铁(胃) にないでミノボリカルボン酸铁(胃) である。これらのアミノボリカルボン酸 はごにないでも、液白定若液においても特にて 用である。これらのアミノボリカルボン酸 は温を用いた流白液又は液白定若液のp H は温水 4.0~8であるが、処理の迅速化のためにさら に低いp H で処理することもできる。

源白液、深白定若液及びそれらの前沿には、必要に応じて漂白促進剤を使用することができる。 有用な漂白促進剤の具体例は、次の明相響に記数されている:米国特許第3.893.858号、 西独特計第1.290.812号、同2.059. 988号、特所昭53-32736号、同53-57831号、同53-37418号、同53-72623号、同53-95630号、同53-

5 8 号、西独特许承1. 2 9 0. 8 1 2 号、特別 昭 5 3 - 9 5. 6 3 0 号に記載の化合物が好ましい。更に、米国特許承4. 5 5 2. 8 3 4 号に記載の化合物も好ましい。これらの漂白促進剤は感材中に添加してもよい。提影用のカラー感光材料を滅白定者するときにこれらの漂白促進剤は特に有効である。

深白液や流白定者液には上記の化合物の他に、 流白ステインを防止する目的で有機酸を含有させ ることが好ましい。特に好ましい有機酸は、酸解 離定数(p K a )が2~5である化合物で、具体 的には酢酸、プロピオン酸、ヒドロキシ酢酸など が好ましい。

定者液や混白定者液に用いられる定者剤として はチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、チオエーテル系 化合物、チオ尿素質、多量の沃化物塩等をあげる ことができるが、チオ硫酸塩の使用が一般的であ り、特にチオ硫酸アンモニウムが最も広範に使用 できる。また、チオ硫酸塩とチオシアン酸塩、チ オエーテル系化合物、チオ尿素などの併用も好ま しい。定者液や漂白定著液の保恒剤としては、延磁磁点、重要碳酸塩、カルボニル重無碳酸付加物あるいは欧州特許第294769A号に起取のスルフィン酸化合物が好ましい。更に、定者液や液白定者液には液の安定化の目的で、各種アミノボリカルボン酸類や有機ホスホン酸類の添加が好ましい。

本発明において、定者液または漂白定者液には、 p H 調整のために p K a が 6.0 ~ 9.0 の化合 物、好ましくは、イミダゾール、1 - メチルイミ ダゾール、1 - エチルイミダゾール、2 - メチル イミダゾールの如きイミダゾール類を0.1 ~ 1 0 モルノ 4 添加することが好ましい。

股級工程の時間の合計は、風級不良が生じない 範囲で短い方が好ましい。好ましい時間は1分~ 3分、更に好ましくは1分~2分である。また、 処理選度は25℃~50℃、好ましくは35℃~ 45℃である。好ましい温度範囲においては、脱 級速度が向上し、かつ処理後のステイン発生が有 効に防止される。

58号、図60-191259号に記載の歴光材料搬送手段を有していることが好ましい。 京紀の特別図60-191257号に記載のとおり、このような搬送手段は耐浴から後浴への処理液の特込みを署しく解滅でき、処理液の性能劣化を防止する効果が高い。このような効果は各工程における処理時間の短縮や、処理液補充量の低減に特に有効である。

本発明のハロゲン化認カラー写真感光材料は、 脱級処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが 一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材 料の特性(例えばカブラー等使用素材による)、 用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、 向波、順波等の補充方式、その他積々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向波方 式における水洗タンク敗と水量の関係は、Jouraal of the Society of Hotios Picture and Television Engineers 第64巻、P.248~25 3(1955年5月号)に記載の方法で、求める ことができる。

脱級工程においては、撹拌ができるだけ強化さ れていることが好ましい。荒伴強化の具体的な方 法としては、特別図62-183460号に記載 の感光材料の乳剤関に処理液の噴流を衝突させる 方法中、特別昭62-183461号の回転手段 を用いて提择効果を上げる方法、更には液中に設 けられたワイパープレートと乳剤面を接触させな がら感光材料を移動させ、乳剤表面を乱波化する ことによってより長岸効果を向上させる方法、処 祖波会はの議理治量を増加させる方法が挙げられ る。このような農拌向上手及は、源白液、源白定 着液、定者液のいずれにおいても有効である。提 枠の向上は乳剤度中への漂白剤、定着剤の供給を 進め、結果として脱級速度を高めるものと考えら れる。また、前記の農拌向上手段は、瀬白促進剤 を使用した場合により有効であり、促進効果を考 1. く 増加させたり連合促進制による定差関 客作用 を解消させることができる。

本発明の感光材料に用いられる自動現像機は、 特開昭 6 0 - 1 9 1 2 5 7 号、同 6 0 - 1 9 1 2

前記文献に記載の多段向流方式によれば、水洗 水量を大幅に減少し得るが、タンク内における水 の演習時間の増加により、パクテリアが繁殖し、 生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が 生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、 このような問題の解決策として、特勝昭62-2 88.838号に記載のカルシウムイオン、マグ ネシウムイオンを伝滅させる方法を極めて有効に 用いることができる。また、特別昭57-8。5 4 2 号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベ ングゾール点、塩累化イソシアヌール酸ナトリゥ ム等の塩素系数醤剤、その他ペンプトリアゾール 等、堀口博者「防屈防欲剤の化学」(1986年) 三共山阪、衛生技術会綱「微生物の滅国、政団、 防微技術」(1982年)工具技術会、日本防留 防微学会場「防菌防敵刑事典」(1986年)に 記載の政密所を用いることもできる。

本発明の恵光材料の処理における水洗水のpHは、4~9であり、好ましくは5~8である。水洗水温、水洗時間も、原光材料の特性、用途等で

# 持開平4-184435 (62)

種々設定し待るが、一般には、15~45℃で2 0秒~10分、好ましくは25~40℃で30秒 ~5分の範囲が選択される。更に、本発明の應光 は対は、上記水洗に代り、直接安定液によって処 理することもできる。このような安定化処理にお いては、特研昭57-8543号、周58-14 834号、同60~220345号に記載の公知 の方法はすべて用いることができる。

また、前記水洗処理に扱いて、更に安定化処理 ・・ する場合もあり、その例として、撮影用カラー感 光材料の最終俗として使用される、色素安定化剤 と界面活性剤を含有する安定浴を挙げることがで きる。色素安定化剤としては、ホルマリンやグル タルアルデヒドなどのアルデヒド類、N-メチロ ール化合物、ヘキサノチレンテトラミンあるいは アルデヒド亜硫酸付加物などを挙げることができ

> この安定浴にも各種キレート剤や防御剤を加え ることもできる.

上記水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーバ

添加剤およびゼラチンについては8/㎡単位で表 した量を、また増感色素いついては同一層内のハ ロゲン化ほしモルあたりのモル数で示した。

## 第1届:ハレーション防止貿

合物を挙げることができる。

点色コロイド譲じ	集弦布量	0.	2	0
ゼラチン		2.	2	0
U V - 1	•	0.	1	ì
U V - 2		0.	2	0
C p d - 1	4.	0 ×	1	0 - =
C p d - 2	1.	9 ×	1	0 - *
S a 1 v - 1		0.	3	0
S o 1 v - 2	1.	2 ×	1	0
雪?唯,由問題				

徽粒子沃奥化銀(Ag I 1.0モル%、

	叙述布量	Ο.	1	5
ゼラチン		1.	0	0
E x C - 4	6.	0 ×	1	0 . ,
C p d - 3	2.	0 ×	1	0 - 1

第3届:第1赤思乳剂图

球相当径 0. 0 7 µ m)

い。典型的な化合物は特開昭56-64339号、 同57-144547号、および関58-115 438号等に記載されている。

本発明における各種処理法は10℃~50℃に おいて使用される。選常は33℃~38℃の温度 が極進的であるが、より高温にして処理を促進し 処理時間を炬縮したり、逆により低温にして百賞 の向上や処理液の安定性の改良を追成することが できる.

### (字集例)

以下に、本発明を実施例により、更に詳細に説 男するが、本発男はこれらに限定されるものでは

### 実施例1

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 **作上に、下記に示すような領域の各層よりなる多** 届カラー感光材料である試料101を作成した。 (成光層の組成)

**生布量はハロゲン化度およびコロイド似につい** てはま/司単位で楽した嬢の畳を、またカブラー、

ーフロー液は脱級工程等他の工程において再利用 することもできる。 自動現伍機などを用いた処理において、上記の 各処理液が圧発により遮縮化する場合には、水を 加えて福祉補正することが好ましい。

本発明のハロゲン化銀カラー窓光材料には処理 の無路化及び迅速化の目的で発色現像主要を内蔵 しても良い。内蔵するためには、発色現像主変の 各種プレカーサーを用いるのが好ましい。 例えば 米国特許第3,342,597号記載のインドア ニリン系化合物、周第3.342.599号、リ サーチ・ディスクロージャー№14.850及び 国施15、159に記載のシッフ塩基型化合物、 南13.924号記載のアルドール化合物、米国 特許第3.719.492号記載の金属塩増体、 特開昭33-135628号記載のウレタン系化

本発明のハロゲン化譲カラー感光材料は、必要 に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の1 ーフェニルー3ーピラプリドン頻を内蔵しても艮

			持閉平4-184435 (88)
泛異化组乳剂(A	81.5.0モル%、	第4周:第2赤巫乳	P1.05
	、球相当後0.9μm、	沃具化级乳剂(Ae	1 8.5 ± 2%.
詳相当径の変動		内部高人工!型、	球相当往 1. 0 mm、
	<b>生/耳み比7.5</b> )	球相当社の変動係	ER 2 5 %.
	與速布量 0.55	极状粒子、直径/	/ 耳み比3.0)
任息化提乳剂 (A	8 1 4.0 ± n%.	•	板塗布量 0.90
	、球相当往0.4μm、	ゼラテン	1.00
は相当社の変勢		E x 5 - 1	3. 0×10 ** モル
十四面体拉子)	·.	E x S 2	1. 0×10-4=n
	建生布量 0.52	E x S - 3	3. 0×10 **モル
ゼラチン	1. 90	E x C - 1	0.08
E x S - 1	4.5×10***EL	E x C - 6	0.06
E x S - 2	1. 5×10-4+1	E x C - 2	6. 2 × 1 0 - #
E x S - 3	4. 0×10 ** # N	E x C - 4	4. 0 × 1 0 · z
E * C - 1	0.25	E x C - 7	3. 0 × 1 0 - 4
E x C - 6	0.51	S o 1 v - 1	0.10
E x C - 3	1. 0 × 1 0 **	第5層:第3赤遮乳剂	運
E x C - 4	2. 3 × 1 0 - *	<b>沃莫化級乳剂(Ag</b>	1 11.3モル%、
E x C - 7	0.105	内部高Agl型、	球相当往1. 4 μ m 、
S o 1 v - 1	0.38	球相当径の変動係	数28%、
板状粒子、直径/			銀速布量 0.41
	銀速布量 1.50	沃吳化羅克剂 (A & ]	
ゼラチン	1. 20 2. 0×10*****		相当任 0 . 4 # m .
E x S - 1	2. 0×10 **モル	詳相当後の変動係数	(10%.
E x S - 2	2. 0×10 モル	十四面体粒子)	媒读布量 0.23
E x S - 3 E x C - 2	8. 5×10 <sup>-2</sup>		1. 20
E x C - 5	7: 3 × 1 0 ·*	ゼラテン E x S = 4	5. 0×10 <sup>-4</sup> モル
E x C - 7	1. 5 × 1 0 -1	E x S - 5	2. 0×10 ** = n
S 0 1 V - 1	0 , 1 2	E x S - 6	1. 0×10****
S 0 1 V - 2	0.12	E x M = 1	0.30
6度:中間順		E x M - 7	0.25
A 10 + 1 101 10	•	L A M ·	

第7层:第1级感乳剂层

S o 1 v - 1

沃臭化線乳剤(Agl 5、0モル%、

更面高Ag [型、球相当径0. 9μm、

球相当任の変動保数21%、

平板状粒子、道径/厚み比7.0)

设建布量 0.23
1.20
5. 0×10-4モル
2. 0×10 ** モル
1. 0×10****
0.30
0.25
0, 1.0
2. 6×10 ·*
0 3 0
1. 5×10 <sup>-1</sup>
0. 2.5

沃莫化観乳剤(Agl 8.5モル%、 内部高人 6 【型、球相当径 1、 0 μ m、

# 特開平4-184435 (84)

			MINIT A - TORROS (0-)
詳相当社の変動	<b>承数 2 5 %</b>		建速布量 1.30
板状粒子、直径。	/厚み比3.0)	ゼラチン	1. 20
	<b>維速布量 0.65</b>	E x S - 4	2. 0×10-1+n
ゼラチン	0.70	E x S - 5	8. 0×10°° + л
E x S - 4	3. 5×10 'th	E x S - 6	8. 0 × 1 0 * 3 € n
E x S - 5	1. 4×10°° モル	E x M - 4	4. 5 × 10 °
E x S - 6	7. 0×10 ** モル	E x M - 6	1. 0 × 1 0 · 1
E x M - 8	0.21	E x C - 2	4. 5 × 1 0 · 1
E x M - 2	7. 1×10.1	Ср d — 5	1. 0 × 1 0 - 1
E x M - 3	2. 5 × 1 0 · 2	S a i v - 1	0.25
S o 1 v - 1	0.35	第11階:イエロー	フィルター浩
S o 1 v - 4	7. 0 × 1 0 - 2	ゼラチン	0.50
第9階:中間層		C p d - 6	5. 2 × 1 0 · *
ゼラチン	0.50	5 o 1 v - 1	0.12
S o 1 v - 1	2. 0 × 1 0 - 1	第12層:中間層	
第10厘:第3採及第	L利用	ゼラチン	0.45
沃吳化領乳剤(Aa	r 1 11.3 ± n%.	C p d - 3	0.10
内部两人《Ⅰ型、	球相当往1.4 μ m、	第13篇:第1省感乳剂图	
詳相当後の変動は	<b>長数 2 B %</b> 、	沃奥化级乳剂(A	g 1 2モル%、
板状粒子、直径/	/厚み比6.0)	均一人《1型、	球棋当往0. 55 μm、
	•		
詳相当任の安勢係		来15度:中間度	
平板状粒子、直径		蒙拉子沃其化锡(	
	選生布量 0.40	均一A g 「型、)	学祖当後 0 . 1 3 μ m.) .
ゼラチン	1.00	V = =	0.36
E x S - 7	3. 0×10-4+	ザラテン 第16項:第3音感:	
E x Y - 1	0.60	•	に 11 14 . 0モル%、
E x Y - 2	2. 2 × 1 0 · ²		球相当往1.5 μ m、
S o i v - 1	0.04		
Solv−4 第14層:第2青感乳		球相当往の変勢係数 1 8 %、 板状粒子、直往/厚み比5.0)	
	™™   19.0モル%、		起生布費 1.65
	球相当往1.0岁加、	・ゼラチン	1.00
球相当後の変動係		E x S - 8	1. 5×10°4± n
人面体拉子)		E x Y - 1	0.21
, Car - 12 , ,	集塗布量 0.39	S • 1 v = 1	3, 2×10-
ゼラチン	0.35	第17届:第1保護報	2.2
E x S - 7	2. 0×10 ** モル	ゼラテン	1.80
E x Y - 1	0. 2 2	U V - 1	0.13
S o 1 v - 1	2. 2×10 <sup>-1</sup>	U V - 2	0.21
5 • 1 v = 4	1. 1×10-1	S o I v - I	1. 0×10-1

. S . I . - 2

1. 0 × 1 0 · \*

第18階:第2保護區

· 微粒子塩化级(球相当径 0 . 0 7 μm)

製菓布量 0.36
ゼラテン 0.70
B-1(直径1.5 mm) 2.0×10<sup>-2</sup>
B-2(直径1.5 mm) 0.15
B-3 3.0×10<sup>-2</sup>
W-1 2.0×10<sup>-2</sup>
H-1 0.35
Cpd-7 0.50

このは料には、1.2-ベンズイソチアゾリン
-3-オン(ゼラチンに対して平均200ppe)、
n-ブチルーpーヒドロキシベンゾエート(同約1.000ppe)、および2-フェノキシエタノール(同約10,000ppe)が添加された。さらに
B-4、B-5、W-2、W-3、F-1、F2、P-3、F-4、F-5、P-6、F-7、
F-8、F-9、F-10、F-11、F-12、
F-13および鉄塩、鉛塩、金塩、白金塩、イリ

ジゥム塩、ロジゥム塩が合有されている。

CO,CH,CH,OCO C-CH CH, CO,CH,

x : y = 7 : 3 (武量比)

U V - 2

20.E.S.) ,NCE-CI-CH-C

E x C - 1

CONE (CL.), OC., E.,

CONEC.B,

# 0 CH = CH = O (i)

E x C - 3

E x C - 2

E x C - 4

OCH.CH.SCRCO.B

E x C - 6

C.H., CHCH.SO.CHCONE OR NHCONE CE

E x C - 7

### E x Y - 2

### C p d - 1

## C p d - 4

# C p d - 5

### C p d - 6

#### C p d - 2

### Cpd-3

### C = 4 - 7

### S . I . - I

### S o 1 v - 3

S . I v -

- - - -

E x S - 1

F + S -

E x S - 2

E x S - 5

E x S - 6

B - 1

E x S - 7

B - 2

E x S - 8

8 - 3

W - 1

C.F.,SOZNECHZCHZCHZCHZCHZCHZN(CHZ);

F - 3

| H - H | SB | SO \* Ha

F - 5

W - 3

CH = CH - SO = - CH = - CONH - CH = CI N CI

の2:1 (モル比) 混合

F - 2

F - 8

N-N
SH

NHCOHRCH

#### 特別平4-184435 (70)

説いて、試料101の音楽乳剤度の第13度、第14層、第16層に用いているExY-1、ExY-2を第1-1要に示すように変更し、等そル量置き換え、さらに第1-1要に示した試料版の偶数版(試料102、104、106、108、110)には第1-2に示すように本発明の前記一般式(C)で表わされる議合促進剤放出化合物を添加してそれぞれの試料を作製した。

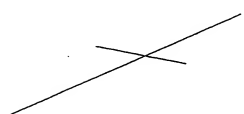
第1-1五

	_	恋 乳 剂	-
放料地		25 A. A7	All I
W 44 INC	第13万	第14階	第16万
101, 102	E x Y - 1 E x Y - 2	E x Y - 1	E x Y - 1
103. 104	カプラー(a) カプラー(b)	カプラー(a)	カプラー(4)
105. 106	E x Y - 1 A - 3 3	E x Y - 1	E x Y - 1
107. 108	B - 1 E x Y - 2	B - 1	B - 1
109、110	B - 1 A - 3 3	B - 1	B - 1

F = 1 1 C.H.NH NHOR

F - 1 2

F - 1 3 CH . - SQ :Na



<b>用码次数据</b>	第13個 第14個 第16個	3.0×10-* 3.0×10-* 1.0×10-*	C- (18)	

5.0×10-\* 5.0×10-1 3.0×10-1

5.0×10" 5.0×10" 5.0×10"

108

學院代別祖

Į	
I	
ı	
ŀ	
	×
l	ŕ
	£
	3
	-
ĺ	A STATE
ĺ	AND KA
	4
	Ä
	į
	Ĭ

カプラー(a)

特別平 1 - 2 3 3 4 5 2 号記載の例示カプラー

カプラー(b)

特別平2-28545号記載の例示カプラー(10)

作製したこれらは料は35m中に裁断・加工し、 下記に記載の処理を実施して、その性能評価を行った。

#### (1-1) 写真性

白光のウェッジ移光(光源の色温度 4 8 0 0 % K)を与え、下記に記載の処理工程に従って処理を実施し、得られた色画像を育色 (B) 光、緑色 (C) 光及び赤色 (R) 光で濃度測定を行い、それぞれの特性曲線を得た。これらの特性曲線から、級小濃度 (Dmin) + 0。2 の濃度を与える移光量の逆数の対数値を求め (感度、S)、試料 1 0 1 を否準にして、その差 (Δ S<sub>1</sub>)を算出した。

次に、感度 (S) 点から高骛光便へ 2 o g E = 1. 5 の銭光量のところの濃度値 (D) を読みとり、 同じく試料 1 0 1 を基準にとり、その濃度差 (A D.)を求めた。

これらそれぞれ算出した値のうち、B光で測定 した結果を第1~3 表に示す。

#### (1-2) 茜賞

#### (a) 粒状性

前述の(1-1)と関係の裁判を与え、処理を 行い、直径が48mgのアパーチャーを使用し、 使用の方法で長小減度+0、5のイエロー温度部 分のRMS値を評価した。

#### (b) 鲜蜕皮

白光でMTFパターンを用いて露光を与え、 (1-1)に記載の処理を行い、得られた画像の イエロー色像についてそのMTF値を測定した。 これらの結果はまとめて第1-3度に示す。

		処理方法	
I		热速時間	処理温度
発色!	見後	3分15秒	· 3 8 ℃
課	B	6 分 3 0 秒	386
水	统	2 分 1 0 秒	2 4 °C
定	. *	4分20秒	3 8 T
水洗	(1)	1分05秒	' 2 4 °C
水洗	(2)	1分00秒	2 4 T
安	定	1分05秒	3 8 C
62	燥	4分20秒	5 5 T

次に、処理液の組成を記す。		エテレンジアミン四酢酸二ナ	10.0
(発色現像液)	•	トリウム塩	
	(単位 8)	異化アンモニウム	1,40.0
ジェチレントリアミン五酢酸	1.0	領験アンモニウム	30.0
1 ーヒドロキシエチリデンー	•	アンモニア水(21%)	.6, 5 🚅
1. 1ージホスホン酸	з. 0	水を加えて	1.04
亜硫酸ナトリウム・	4. 0	p H	é.o
<b>以設カリウム</b>	30.0	(定著液)	
具化カリウム	14		(単位 g)
ョウ化カリウム ・	1.5 🖛	エチレンジアミン四酢酸ニナ	. 0.5
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2. 4	トリウム塩	
4 - (N-I+N-N-8-	4., 5	亜領敵ナトリウム	7.0
ヒドロキシエチルアミノ)		食亜硫酸ナトリウム	5.0
- 2 - メチルアニリン容険塩		チオ環酸アンモニウム水溶液	170.0 mt
水を加えて	1.04	(700 = / = )	
9 Н	10.05	水を加えて ・	· 1.04
(運白液)		p H	. 6.7
••	(单位8)	(安定液)	
・エチレンジアミン四酢放第二	100.0		(単位 m )
<b>独ナトリウム三水塩</b>		. ホルマリン(37%)	2 ,· 0 at

ポリオキシエテレンーゥーモノ 0.3

ノニルフュニルエーテル

(平均重合度 ( O )

エチレンジアミン西酢酸ニナ 0.

0.05

トリウム塩

水を加えて

ъΗ

1.04

5. 0 - 8. 0

第1-3表

	写	英 性	拉状性	鮮級度
女科性	ΔSI	ΔD,	(×10°)	[259495/=]
101(比較好)	0.00	0.00	65.5	8 3
102( - )	(基準)	(基準) 一0.05	65.3	84.
103( - )	+0.02 -0.02	+0.05	65.0 64.8	8 4 8 5
105( / )	+ 0.03 + 0.03	+0.07	64.7	8 6 8 7
107(比較例) 108(本発明)	+0.05 +0.05	+0.15 +0.16	64.4 64.0	8 6 8 8
109(比較例) 110(本発明)	+0.09	+0.24 +0.25	64.0 63.5	8 8 9 0

機のמ光を与えたは料を下記に示す処理方式でシネ式自動項係機を用いて処理を行った。その後、 製造像機器光を与えたこれらのは料を使用し、運 自液の累積補充量が母液タンク容量の3倍量補充 されるまで処理を行ってから、再度上述と同じ路 光を与えたば料及び各ば料の感光性ハロゲン化版 の全性布版量の80%が現像線になるよう路光度 を調整して均一な露光を与えたは料を処理した。

#### 处理工程

I	程	処理時間	处理温度	補充量*	129容量
発色	現像	3 分00秒	37.5℃	20 =đ	10 €
減	ė	30₺	38.0℃	4.5 et	5 4
概白	定者	30秒	38.0℃		5 £
定	#	30₺	38.0℃	30 ₹	5 £
水洗	(1)	2019	38.0℃		5 4
水洗	(2)	20₺	38.0℃	30 ≈	5 2
安	定	20 <b>1</b> 5	38.0℃	20 🚅	5 4
眨	煤	1 分	5 5 °C		

★ 補充量は35 無申1 m 長さ当りの量 水洗は(2)から(1)への向流方式で水洗(1)槽のオー 第1-3表の結果から、本発明の構成要件である一般式(1)及び一般式(C)で表わされるカプラーを含有する試料106、108、110は、比較試料の102、104に比べ、高い感度及び高い発色温度を与える優れた写真性を示し、かつ
世状性及び鮮鋭度に関しても良化し優れた画質改良効果を与えるカプラーであることが明らかである。

加えて、本発明の一般式(I)と一般式(C)で要わされるカプラーの使用は、比較試料においては一般式(C)で要わされるカプラーの使用により速度及び発色温度の低下が生じ、西質の改良効果は少さいのに対し( は料101と102、 ば料103と104の比較)、本発明の構成では坚度や発色温度の低下がなく、しかも西質の改良効果は比較は料に比べ大きい( は料105と106、 は料107と108、 は料109と110の比較)という優れた性能を示すことがわかる。

#### 実施例 2

実施例1で作製した試料を用い、実施例1と同

パーフロー液は全部定著槽へ流入した。

また、銀白標及び定着標のオーパーフロー液は 全部銀白定着標へ流入した。

なお、現像液の減白工程への持ち込み量、および定者液の水洗工程への持ち込み量は35mm中の 整光材料1m長さ多たりそれぞれ2.5 点、2. の 減であった。また、クロスオーバーの時間はい ずれも5分であり、この時間は前工程の処理時間 に包含される。

. 女お、試白槽、減白定着槽、定者槽は、それぞれ間口率が0.02であった。

また処理に用いた自動現像機の機体はイワキマ グネットボンプを使用し、ラックの外質から内側 に向って直径 1.2 mの穴から吹き出した喉波を 約1.0 mの距離で感光材料の乳剤面に当てること により行った。

各間に用いたポンプの大きさと次量および吹き 出し口の数を以下に示す。

 工程
 ポンプ
 波曼(ミ/分)
 吹き出し口の数

 発色現後
 ND-20
 )5
 54

## 特別平 4-184435 (73) 2.4

3.6

	各框	の鷹	発分に相当する	豊は毎日加水し	、高発	7
安	• •	定	HD-10	8	3 6	
*	it	<b>②</b>	HD-10	8	3 6	
ħ	洗	Œ	NO-10	8	3 6	
Z	•	著	MO-20 1	5	5 4	
Ħ	K	a	no-20 1	5	5 4	

被正を行った。

なお処理中のみ、銀白浪をエアーレーション丁 るようにした。

#### 以下に処理液の組成を示す。

(現像液)	母液(g)	補充液(s)
ジエチレントリアミン		•
五酢酸	2.0	2.0
1 ーヒドロキシエチリデン		
ー1,1-ジホスホン酸	3.0	3.2
<b>亜硫酸ナトリウム</b>	4.0	5.8
炭酸カリウム	40.0	40.0
異化カリウム	1.3	0.4
ヨウ化カリウム	1.5mg	
ヒドロキシルアミン硫		

#### エチレンジアミン四酢酸

二アンモニウム塩	18	54
亜硫酸アンモニウム	20.0	60
********	12 if	

(700 g / 2)	280.0 🚅	840.0=
イミダゾール	25 g	75 g
水を加えて	1.0 €	1.0 2
p H	- 7.4	7.45

### (深白定者液)

上記の承白波:定者波が1:6の容積比で混合 したものも母波とし、前述の課白液と定着液のオ ーパーフロー液を全て菜白定者液槽に導入して処 理を実施した。

#### (水流水) 母液、捕充液共通

水道水をH型強敵性カチオン交換樹脂(ローム アンドハース社製アンパーライト [RII20B) と、OH型強塩基性アニオン交換樹腐(阿アンバ ーライト「RA-400)を充塡した混床式カラ ムに選水してカルシウムおよびマグネシウムイオー ン端度を3m/1以下に処理し、統いて二塩化イ

2-メチルー4-(N-エチ ルーNー(8-ヒドロキシ エチル)アミノ〕アニリン 益放塩 4.5 水を加えて 1.0 E 1.04 10.15 pH(水酸化カリウム 10.05 (50%)で興整) 母波(g) 補充液(g) (漂白液) 1. 3ープロピレンジアミン 四部酸氢二炔アンモニウム 110 220

60 M

#### 一水塩 臭化アンモニウム 70 140 硫酸アンモニウム 酢酸 (98%) 60 30. 60 ヒドロキシ酢酸 120 水を加えて 1000= 1000 = 2.5 pH{アンモニア水

(27%)で興整) 母波(g) 補充液(g) (定着液)

ソシアスール酸ナトリウム・20m/&と硫酸ナト リウム 150 虹/ Lを添加した。この液の P H 6. 5~7.5の範囲にあった。

## (安定液) 母液、補充液共通 (単位 g)

ホルマリン(37%)		1.	2 🚅	
界面活性剂		0.	4	
C:.H::-0-CH:CH:0 -:.H	] .			
エチレンジアミン四酢酸二				
ナトリウム二水塩		0.	0 5	
水を加えて			1 4	
	5	n ~	7 0	

以上の各処理液を用いて、前記した条件で処理 を行った。なお、喜発補正の水は水洗水と同じも のを用いた。

処理して得られた試料は遠度測定を行い、次の 性能の評価を行った。

#### (2-1)運鉄処理による写真性の変動

実施例1の(1-1)に記載した方法に準じて、 それぞれの忠度を求め、各は料について連続処理 開始前と終了後の歴度差(ASs)を、連続処理開

始前の値を基準にして算出した。

#### (2-2) 脱退性

均一な露光を与えて処理した試料について、処理後の試料に残存する課量を蛍光X減分折法により定量した。なお、比較のために同様の露光を与えた試料について、実施例1に記載の処理を行い同じく残存課量を定量し、その結果を第2要に併起した。

#### (2-3)色像整率性

(2-1)の連級処理終了後に処理した試料を用い、これらの試料を80で、70%RHの条件下に7日間保存し、テスト開始前の最小濃度+1.2の濃度を与える常光量のところのテスト終了後の濃度を終みとり、テスト開始前の濃度との比を求め、その百分率を算出した。示した値は高い値ほど堅牢であることを変わす。

一方、同一試料を用い実施例 1 に記載した処理 を実施して、同条件で色像堅牢性の評価を行った。 これら (2-1)~(2-3)の結果はまとめ て第2 変に示す。

第2表から、本発明の前記一般式(1)で表わされるカプラーは、透統処理時の写真性変動、脱鏡性色像堅牢性が比較カプラーに比べ良好であることは試料105、107、109と試料101、103から明らかであるが、前記一般式(「1)と一般式(C)で変わされるカプラーを併用する本発明の構成にしたとき、連続処理時の写真性変動は小さくしかも一般式(C)の使用による変動の悪化かなく、発色収像処理後の処理工程の全処理時間が2分30秒に短縮された処理においても以限性、色像堅牢性に優れていてしかも劣化させることががことが第2表に示したデータから読みとることができる。

#### 实施例3

実施例1の飲料101における青盛乳利度の第 13、14、16層のExY-1、ExY-2を 第3-1表に示すように本発明の一般式(1)で 扱わされるカプラーに等モル資源を換え、さらに、 赤路乳利度(第3~5層)、秋感乳利度(第7、 8、10層)、青感乳利度(第13、14、16

	E .	<b>≅</b> €			
# 12 H	H W 47 3;	我存扱量(44/47)	(m/m)	6.微型年代(%)	# (%)
	( S Q )	大学会 1000円の 2000円の 2000円の	本実権的の処理	大林野山田村田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田	<b>未沒有完</b> 80為因
101(比较級)	-0.04	2.9	3 8	1 8	7 3
102( • )	-0.07	2 2	30	9 L	- 0
103( • )	-0.03	89	3.7		9 -
1046 • )	-0.06	1 2	5 3	8 0	9 -
105( • )	-0.02	2 2	3.0	e 8	8 2
106(本免別)	-0.03	7	-	*	œ **
107(比较例)	-0.01	2 0	2 2	<b>с</b> я	0 6
108(本完明)	0.00	6	<b>6</b> 3	0 6	- 6
109(光校氏)	00.00	-	- 1	8 8	6 9 3
110(本発明)	00.00	s	uc;	<b>7</b> 6	9 2
				<u> </u>	

暦)に本発明の一般式(C)で表わされる化合物 を第3-2変に示すように添加して試料を作製し へ

#3-1#

	25 3	- I &	
	押	思乳剂后	
我却是	第13厘	第14階	第16階
301	E x Y - 1 A - 4 0	E x Y - 1	E x Y - 1
302	E x Y - 1 A - 3 5	E x Y - 1	E x Y - 1
303	E x Y - 1 A - 3 9	E x Y - 1	E x Y - 1
304	E x Y - 1 B - 1 5	ExY-I	E x Y - 1
3.05	E x Y - 1 A-51/A-29-1/2	E x Y - 1	E x Y - 1
306	A - 9 E x Y - 2	A - 9	A - 9
307	B - 3 5 E r Y - 2	B - 3 5	A - 1 6
308	A - 2 0 E x Y - 2	A - 4	A - 4
309-	A-14/B-35-1/2 A = 3 7	A-14/8-35-1/1	A-14/B-35-2/1
310-	B - 4 9 B-13/8-53-1/1	A - 1 0	A - I 4

+ 混合比はモル比を示す。

Ē.	4	经免税		7	平 元 元	*	*	<b>张</b>	=
2	第3第	第4萬	第5萬	1000	3.0 M	2014	BC138	要	N. Cal
ē	(tg) - o	(lg)-2	C-(8))	C-(B)	0)-0	0-10	E 3	C- (13)	C-(19)
	6.0	5.0	5.0	6.0	. o	3.0	3.0	3.0	- 0
ğ	089 - J	C- (SB)	(89) ~ J	(L)-0	C (23)	CC2)	C-(B)	(G)	3
	6, 0	5.0	ر د د	6.0	9	9.0	ر. د	9.	-
g	05-0	C- GS	Q0	C-(20)	89-5	2 - D	(II)-0	C(II)	: :
	6.0	0	5. 0	6.0	6.0	9.0	9. O	3. 0	 
র	(E9) - J	C-(63)	C-033)	G - C	C - (32)	C-(B)	Q.)-0	G (B)	: E
	8.0	5.0	9.0	7. 0	• 0	3.0	6.0	2. 0	0 0
æ	C-(21)	(L9)	C - (61)	C (20)	C (38)	C- (28)	C(SD)	C (\$2)	C (S)
	6.0	5. 0	5. 0	6. 0	0	a, o	3.0	3.0	12.0
ğ	(S)-0	C-(SS)	(SS) 3	C-(S)	g)-0	C-(S)	C (82)	C-(II)	(II) - 0
ı	0 %	7. 0	5.0	7. 0		2.0	0		-
8	G3	<del>2</del> -5	C-(3)	(SI)-3	C-(IS)	C (1S)	C	(E) - C	C65!)
	6.0	9.0	5.0	6.0	0	e.	6.0	0	-1.0
3	(E) - C	C-(E	C9-2	C-58	C-(S)	- S	C - (88)	C . (B)	C CB
-	6.0	5.0	5.0	7. 0	•	3.0	3.0	3.0	12.0
8	5.CE) 7.	5. CED :2	2/US:3	89 2	8 -5	8 5 	8.0	C(8)	C-(B)
	6.0	5, 0	5. 0	0	•	3.0	3.0	9.0	-:
90	C-03	C-(13)	00-0	Ø5 − C	2/00:3	(E) - 3	C- (19)	G - C	: °   €
	-	6.0	5. 0	3. 0	5.0	e.	3.0	0	12.0
						ĺ	!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!		-

. 私知量は×10・\* (モル/山)である。

・現合比はセル比を示す。

加して試料 4 0 1 ~ 4 0 5 を作製した。 第 4 ~ 1 央

	一股式 (S-1	) . (S - I)
湖 对	化合物	(加入 8 ) 爱似部
3K 6 7K	5 - 2 4	0.02
第9層	S - 1	0.02
第12層	S - 3 5	0.10.
第15篇	S-4/S-40 -2/1(モル比)	0.05
录17.层	S-1/S-21 -1/1(モル比)	0.50

これら作製した状料は、先の状料102、104、106、108、110とともに次に示す性 庭の評価を以下に示す処理ステップで、別途住機 電光を与えたこれらの状料を用い減白液の累積機 充量が降液タンク容量の3倍量構充されるまで処理したランニング液を用いて処理した。

(4-1) 重材の経時安定性

各域料の2組を用意し、実施例1と同様に白光のウェッジ群光を与えてから、1組のば料は50

これら作型した試料は実施例2に記載の群先を与え、同様の処理を実施して、その性能を評価したところ、試料301~305は実施例2における試料106と、試料309、310は実施例2における試料108と、試料309、310は実施例2における試料110とほぼ同等の結果が得られ、本発明の構成要件であるカブラーもしくは化合物を使用した感光は料は選続処理時の写真性の変動が小さく、発色現像処理後の処理理であっても脱級性、色像型率性に優れた性能を示すことが確認できた。

さらに、粒状性、鮮鋭度の西貫も良好な結果を 示すことが確認できた。

#### 本施州 4

実施例1に記載の試料102、104、106、 108及び110の第5、9、12、15、17 層に前記一股式(S-I)、(S-I)で表わされる化合物を第4-1表に示すようにそれぞれ番

#### 特閒平4-184435 (78)

イエロー色像について得た結果を第4-2まに Rす。

処理ステップ

I	程	<b>处 理</b> 温 度	特 間	植龙量。	121 容量
発色	現像	37.8°C	3 ' 15"	2 1	5 2
改	8	38.0℃	45.	4. 5	2 £
定者	Φ	38.0℃	45.	(2タンク)	2 2
定著	٥	38.0℃	45"	H (138)	2 €
安定	Φ	38.07	20-	(3タンク)	12
安定	0	38.0℃	20-	5	12
安定	3	38.0℃	20 -	H 35	12
#Z	烃	55℃	1 ' 00 '		

★補充量:35m巾の感光材料1m長さ当り。

一 尚使用した自動現像機の定着タンク内には、一 特開図62-183460号第3ページに記載 の項波視摔装置が具備され、感光材料の乳剤面 に対し定着液の吸流を衝突させながら処理を行 なった。

(発色現像液)

τ		3	0	*	R	н	Ø	<b>A</b>	件	F	ĸ	7	Ħ	H	保	7	L		b	÷	1
Ħ	は	ā	τ		3	0	%	R	н	Ľ	7	8	14	Œ	7	L	t	Ø	5		z
Ø	2	粗	ŧ	A	15	ĸ	処	理	L		١,	b	ゆ	5	H	4	Ø	柽	Ħ	¥	定
性	を	IJ,	~:	た		处	理	ð	み	Ø	烒	Ħ	Ľ.	Z.	¢	濁	定	き	íŦ	۲,	•
ŧ	h	Ŧ	n	*	*	94	1	Ŀ	is	Ľ	7	水	Œ	(	s	)	奎	求	ø		A
		_	•	~			•			_	_		_	•			_				
_		#																			
	試	Ħ	H	Ø	5	τ	保	#	×	#	Ø	徝	ŧ	基	<b>#</b>	E	L	て	ŧ	Ø	

#### (4-2)色像緊挛性

白光のウェッジ移光を与えてから、先に述べた ランニング液を用いて処理し、もう一方では実施 例 1 に記載した処理方法に従って処理を行い、2 組の色面像を得た。

これらのは料は設定測定を行い、それぞれの特性 強線を得、扱いてこれらのは料は蛍光灯の下に30日間曝光し、色体の光堅定性を調べた。評価はテスト前の最小減度+1、2の減度を与える電光 受のところのテスト終了時の課度を測定し、実施例2の色像堅牢性評価法と同様にその比(百分率)を求めた。

	<b>母淑(z)</b>	推充液(g)	ン四部間		
ヒドロキシエチルイミノ	5.0	6.0	臭化アンモニウム	85	120
二阶级			赤纹	50	70
一 中 献 亜 亜 亜 亜 亜 亜 亜 亜 亜 エ トリ ウ ム	4.0	5.0	硝酸アンモニウム	30	40
	30.0	37.0	水を加えて	1.0 £	1.0 4
災破カリウム	1.3	0.5	酢酸とアンモニアで		
異化カリウム	1.2 mg		рН調整	p H 4.3	p H 3.5
ヨウ化カリウム		3.6	(議白液)		
ヒドロキシルアミン程	2.0	3.0	(	· 母被(z)	被充版(g)
益 塩					
4 - {N-I+n-N-	1.0×10°	"ta 1.3×10" ta	1 ーヒドロキシエチリデ	5.0	7.0
B ーヒドロキシエチル			ンー1.1ージホスホ		
アミノ) ー 2 ー ៛ チル			ン酸		•
アニリン硫酸塩			エチレンジアミン四酢酸	0.5	0.7
水を加えて	1.0 £	1.02	ニナトリウム塩		
p H	10.00	10.15	亜硫酸ナトリウム	10.0	12.0
(派白液)			重亜硫酸ナトリウム	8.0	10.0
(acca)	母波(g)	補充液(g)	チオ硫酸アンモニウム		
. a simplemina	130	190	水溶液(700g/2)	170.0 mt	200.0 €
1. 3ージアミノプロバ	130	•••	ロダンアンモニウム	100.0	150.0
ン四酢優第二鉄塩			4.2	• •	
1、3ージアミノブロバ	3.0	4.0	チオ尿素	3.0	5.0

#### 特朗平4-184435 (77)

#### **系 4 - 2 表**

3. 6ージチアー1. 8		
ーオクタンジオール	3.0	5.0
水を加えて	1.0 2	1.0
酢酸アンモニアを		
加えてPH	6.5	6.7
(安定波) 母波、補充液共通		
ホルマリン (37%)	1.	2 🚅
5 -クロロー2-メチルー	6.	0 =
4-4ソチアゾリンー3		
ーオン		
2ーメチルーリーイソチア	3.	0 👊
<b>ゾリン3ーオン</b>		
界面话性剂	0.	4
C H O - ( CH . CH . O E	}	
エチレングリコール	1.	Đ
水を加えて	. 1.	0 4
р Н	5.0-	7,. C
· ·		

	***	色像の光竪宇性(%;					
	潜像の経時 安定性	実施別しの処理	本実施例 の処理				
102(比较别)	0.10	70.	6 7.				
401( - )	0.09	7.4	7 0				
104(比較例)	0.09	6 8	6.5				
402( - )	0.08	7 1	6 8				
106(本発明)	0.06	7 1	7 1				
4031 - 1	0.04	7 7	7 8				
108(本発明)	0.04	7 3	7 3				
404( - )	0.01	8 0	8 1				
110(本発明)	0.03	7 5	7 5				
405( - )	0.00	8 3	8 4				

第4-2支の結果か、本発明の構成要件である一般式(!)及び一般式(C)で表わされるカプラーを使用した試料106、108、110は比較試料102、104に比べその遺像の経時安定性は良好であるが、本発明の前記一般式(S-I)

及び (S-I) で扱わされる化合物を使用することによりさらに及化し、しかも比較は料に比べその改良効果がより大きく、感度の変化の小さいことが明らかである。

一方、本発明の試料106、108、110は 比較試料102、104に比べその色像は光に対 してもやや優れていることがわかるが、本発明の 前記一般式(S-I)及び(S-I)で変わされ る化合物を使用することにより、比較試料に比べ その改良効果のより大きいことが明らかであり、 先の潜像の経時安定性の結果も含め本発明の一般 式(1)、一般式(C)と一般式(S-I)、 (S-I)で変わされる化合物の組み合せの優れ ていることがわかる。

さらに、本発明の上述の切み合せの優れている 点は、発色現像処理後の処理工程の企処理時間が 短縮された処理を実施しても、その色像の聖本性 は劣化することがなく、むしろ良化することであ り、比較試料が劣化するのに比べ着しく異なるこ とが表から明らかである。 なお、連続処理時の写真性の変動の小さいこと、 脱線性、粒状性、鮮鋭度などについては、本発明 の一般式(S-I)、(S-II)で表わされる化 合物の使用による影響はなく、本発明の構成要件 を調たすば料はともに優れた性能を示すことを確 思した。

#### (独明の24果)

本発明の前記一般式(I)で表わされるカプラー及び一般式(C)で表わされる化合物を使用した感光材料は、一般式(I)のカプラーが有している高いカップリング活性と発色温度、粒状性や財気度の改良効果を保持し、一般式(C)の化合物との併用により反復性の改良のみならず、さらに一段と低れた粒状性、解説度を与え、写真性、遠眺処理における写真性の変動を改善することができる。

さらに、前記一般式(S-I)、(S-I)で 要わされる化合物の使用により、潜像の経時安定 性、色像の光態率性を改良し、発色項像処理工程 後の処理工程の全処理時間を短縮した処理を実施 しても色像壁牢性の劣化がなく、股源性にも使れたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供することができ、加えて処理時間の短縮された処理方法を提供することができる。

特許出職人 富士写真フィルム株式会社

特別平4-184435 (78)

## 手続補正書 (自発)

平成 2年/2月/9日

特许庁長官 競

- 1. 事件の表示 平成 2年特願第 3/45-26号
- 2 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料 みよびその処理方法
- 3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 代表者 大 西 買

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7代84株式会社 東京本社 電話 (406) 2537

4. 福正命令の日付 自発

4.4

- 5. 補正の対象 明細書
- 6 雑正の内容

=

明毎日の浄古(内容に変更なし)を提出致しま

**f** .

## 手続補正書

平成3年 5 月20日

特許庁長官 殴

選

- 1. 事件の表示 平成2年特別第314526号
- 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真歴光材料 及びその処理方法
- 3. 補正をする者

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7414株式会社 東京本社 電話 (3406)2537

万式(

. ::

#### 特別平 4-184435 (79)

- 4. 補正の対象 明知書の「発明の詳細な説明」
- 5. 補正の内容

明福書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

1) 第5頁20行目の

「舌である」を

「話性である」

と推正する。

2) 第58頁の(A-22)の化学構造式を

と補正する。

5) 第91頁の (B-32) の化学構造式を

と補正する。

6) 第97頁の(B-44)の化学構造式を

と補正する。

7) 第150頁1行目の

3) .第60頁の(A-25)の化学構造式を

と補正する。

4) 第72頁の(A-49)の化学構造式を

と補正する。

と補正する。

8) 第162頁の

と補正する。

9) 単162頁の

と補正する。

10) 第192月のC-(71)の化学構造式の後に別 紙を挿入する。

## 特別平4-184435 (80)

11) 第303頁下から5行目の

「結果か、」を

「結果から、」

=

と補正する。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)